(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有檔機閱 国際事務局

(43) 国際公開日 2003 年8 月7 日 (07.08.2003)

(51) 国際特件分類":

C12N 15/09, C07K 14/47, 16/18, C12P 21/02, C12N 1/19, G01N 33/50, 33/15, 33/56, A6/K 38/17, 39/395, 48/00, 49/00, A6/1P 25/00, 9/00, 13/00, 13/12



PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/064646 ≥

行 (MIYAJIMA,Nobuyaki) [JP/JP]; 〒305-0031 茨城県つくば市 吾妻 4丁目 1 6-4-4 0 3 (baraki (JP).

(74) 代理人: 高福秀一、外(TAKAHASHI,Shoichi et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市设川区 十三本町 2 丁目 1 7 番 8 5 号 賀田巖品工業株式会社大阪工場内 0+ aka (JP).

(81) 指定国(国种): AE, AG, AI, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, HL, MY, SL, PR, KY, GK, RY, ZY, CL, KL, RL, LS, UT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MY, MY, MY, MZ, NO, NZ, OM, PH, PH, PT, RO, RU, SC, SP, SE, SO, SK, SL, TJ, TM, TW, TY, TT, TU, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, P, ZM, ZW, P, ZM, ZW, P, P

(30) 優先権データ: 特膜2002-1759! 特暦2002-107045

2002年1月23日(25.01.2002) 2002年4月9日(09.04.2002)

(26) 国際公開の言語: (25) 国際出層の言語

日本語 日本語 (11) 回磷出葡日: (21) 国際出版部号:

2003年1月23日(23.01.2003)

PCT/JP03/00597

(84) 指定国 (広場) - ARIPO (特帯 (GH, CM, KE, LS, MW, MZ, SD, SH, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーランプ特群 (AM, AZ, BY, GA, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特群 (AT, BE, IIG, CH, CY, CZ, DE, DK, EF, SS, ET, FR, GR, IIU, LE, TL, LU, MC, LL, FT, SS, SS, TS, D, AB, CR, IIU, LE, TS, CR, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR. NE, SN, TD, TG).

(71) 出願人 (米図を降く全ての指定図について): 飲田疾品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIPS, LTD.) [PPIP]: 〒41-003 大阪府 大阪市中央区 道停 町四丁目 1 書 1 号 Osaka (IP).

路付公司卷題:

一四章調查報告書

72) 秀明者: および 73) 秀明者: および 75) 秀明者: 出版人 / 米回についてのみ): 森 正明 75) 秀明者: 出版人 / 米回についてのみ): 森 森 ラく ば市 春日 3 丁目 8 春地 5 Ibarnki (JP): 周郷 同 ば市 春日 3 丁目 8 春地 5 Ibarnki (JP): 周郷 同 で (SUGO, Trukasa) [JPJP]: 〒300-3261 英編第 つくば市 花畑 2 丁目 7 春地 2 8 - 3 0 1 号 Ibanki (JP): 甘土 符 子 (NURAKANITVaka) [JTJP]: 〒305-0047 英編第 つ くば市千明 1 丁目 1 3 春地 5 0 Ibanki (JP): 古典神

33

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各アCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL PEPTIDE AND USE THEREOF

(54) 鏡頭の名称: 新規ペプチドおよびその用途

(\$7) Abstract: A novel populoe and a DNA encoding the same which are usable in, for example, diagnosing, treating and preventing central nerve diseases, circulatory diseases, heart diseases, kidney diseases, urinary diseases and so on. Moreover, this populoe is useful as a reagent for screening a compound or its salt which promotes or inhibits the activity of the protein.

(57) 田野:

用することができる。また、本発明のペプチドは、本発明の蛋白質の活性を促進 もしくは阻害する化合物またはその塩のスクリーニングのための試薬として有用 788. 本発明のペプチドおよびそれをコードするDNAは、例えば、中枢神経疾患、 う疾患、 腎臓疾患、泌尿器系疾患などの診断、 治療、予防などに使

遺伝子からプロセスされた成熟ペプチドとしてのウロテンシンIIがプタ脊髄が 年、Coulouarn, Y.ら、FEBS Lett.、457巻、28-32頁、1999年)。また、前駆体

۲ ن

Proc. Natl.

Acad.

Sci. USA、95巻、15803-15808頁、1998

WO 03/064646 A1

919190/C0 O.M.

PCT/JP0J/00597

新規ペプチドおよびその用途

塭 畓

cn 技術分野

治療剤または診断薬として有用な化合物またはその塩などのスクリーニング方 中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患などの予防・ などに関する 本発明は、新規ペプチド、そのDNAおよび用途等に関する。 さらに詳しくは

5

背景技術

25 20 15 チドとして機能し、さらにその特異的受容体が存在することが予想されていた 圧関節、脂質代謝などに関与することが知られていたが、一方で、魚類のウロテ て新たにウロテンシン 1 1 の心循環器系に対する関与が明らかとなり、新規の心 性ペプチドが関与していることが知られている。最近、これらのペプチドに加え オテンシンII、プラディキニンおよびエンドセリンなどの額々の内在性生理活 さらには哺乳動物であるマウス、ラットおよびヒトにも存在することが示された 予想どおり、最近になってウロテンシン11の前駆体遺伝子が魚類以外にカエル から、哺乳動物においてもウロテンシン11のホモログが存在して内在性のペプ ンIIに対する特異的結合がラット血管より調製された膜画分に確認されたこと **血管標本に対する収縮または弛緩活性を示すこと、また、標識化したウロテンシ** ンシン11がラットなど哺乳動物に対して静脈内投与による血圧低下作用または の尾部下垂体から見出されたペプチドであり、魚類においては心循環調節、浸透 循環器系作用ペプチドとして注目されている。ウロテンシンIIは、当初、魚類 (Conion, J.ら、J. Exp. Zool.、275巻、226-238頁、1996年) • そして、その ヒトなど哺乳動物においては、心臓能や血圧などの心循環器系の関節にアンジ

LU

WO 03/064646 PCT/JP03/00:97

8

ら精製・単離され、哺乳動物においても実際にウロテンシン I I がベプチドとして存在することも示された (Mori, M. ら、Biochem. Biophys. Res. Commun.、265巻、123-129頁、1999年)。さらに、リガンド未知のオーファン曼容体であるヒトおよびラット G P R 1 4 (S E N R と称されることもある) がウロテンシン I I の機能的な受容体であることが明らかにされた (Ames, R. S. ら、Nature、401巻、282-286頁、1999年、Mori, M. ら、Biochem. Biophys. Res. Commun.、265巻、123-129頁、1999年、Mori, M. ら、Biochem. Biophys. Res. Commun.、265巻、174-178頁、1999年、Nolhacker, H. -P. ら、Nature Cell Biol.、1巻、383-385頁、1999年)。 ウロテンシン I I が極めて強力な血管収縮括性を示すことは、哺乳動物におけるホモログベプチドおよび受容体の発見に先んじて、ハゼウロテンシン I I およびラット胸部大動脈を用いて見出されていた (110h, H. ら、Am. I. Phys.、21巻、R361-R366頁、1987年、110h, H. ら、Eur. J. Pharmacol.、149巻、61-66頁、1988年)が、ヒトウロテンシン I I を用いても確認された (Ames, R. S. ら、Nature、401巻、282-286頁、1999年)。さらに、ウロテンシ

10

16 ン11をサルに静脈投与すると全身性の血管収縮により血流度が減少し、また、 冠血管の収縮によって心不全に陥ることが示された (Ames, R. S. S. Nature, 401巻、282-286頁、1999年)。これらのことからウロテンシン11が新たな心循環器系関連ペプチドとして心疾患などの発症に関与している可能性が予想されたしかし、その後、単離ヒト血管を用いた検討によってウロテンシン11がヒト血管 対しては、冠血管または検小血管において必ずしも顕著な収縮作用を示さず ヒト循環器系に対する作用はあまり大きなものではないことが示された

(Maguire, J. J.ら. Br. J. Pharmacol.、131巻、441-446頁、2000年、Stirrat A.ら、Am. J. Physiol. Heart Circ. Physiol.、280巻、H925-H928頁、2001年、Hillier, C.ら、Circulation、103巻、1378-1381頁、2001年)。しかし、ヒト上 25 腕勁原にウロテンシンIIを投与することにより、前腕部の血流が減少することも報告されている(Bohm, F.およびPernow, J.、Br. J. Pharamacol.、135巻、25-27頁、2002年)。一方、腎不全患者などの血中または尿中ウロテンシンII 量が増加していることが報告され(Totsune, K.ら、Lancel、358巻、810-811頁 2001年、Matsushita, M.ら、J. Hyperlention、19巻、2185-2190頁、2001年)、

WO 03/064646 PCT/JP0J/00397

.

腎機能に対するウロテンシン11の関与が示唆されている。

しかしながら、ウロテンシン1Iの疾患に対する関与については、いまだ明確な知見が得られておらず、さらなる彼时が必要とされていた。

また、ウロテンシン11アナログとして26種類の合成ペプチドが報告されている(M001/37780号公報)。

¢

ウロテンシン1 I の疾患に対する関与のメカニズムを明らかにし、見出されたメカニズムに基づく医薬のスクリーニング系を利用することにより、全く新規な作用機序を有する医薬の開発が望まれていた。

発明の選示

5

本発明者たちは上記の原題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、成熟ペプチドとしてウロテンシン11に類似したペプチドであるウロテンシン11関連ペプチド (ペプチドA成熟体およびペプチドB成熟体)を生成することが予想される蛋白質 (ペプチドA前駆体およびペプチドB前駆体)をコードする遺伝子を、

15 とト脳 c D N A より見出してクローニングすることに成功した。さらに、上記ペプチド A 成熟体はG P R 1 4 と結合することも見出し、これらの知見に基づいて、さらに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

- (1) 配列番号:8で装わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のア
- 20 ミノ酸配列を含有することを特徴とするペプチドまたはその塩、
- (2) 配列番号:8で表わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはその塩(3) 配列番号:7で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とする上記(1)記載のペプチドまたはその
- (4) 上配(1)記載のペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポ
- 25 リヌクレオチド、
- (5) DNAである上記(4)記載のポリヌクレオチド
- (6) 配列番号:10で扱される塩基配列からなるポリヌクレオチド、
- (7) 配列番号:4または配列番号:12で表される塩基配列からなるポリヌクレオチド、

919190/fb OA CT/JP03/00597

- 上記(5)記載のポリヌクレオチドを含有する組換えベクター
- (9) 上記(8)記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体、
- 生成・蓄積せしめることを特徴とする上記(1)記載のペプチドまたはその塩の 上記(9)記載の形質転換体を培養し、上記(1)記載のペプチドを
- (11)上記(1)記載のペプチドまたはその塩を含有してなる医薬

O

製造法、

- (12)上記(4)記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬、
- (13)上記(4)記載のポリヌクレオチドを含有してなる診断薬
- (14)上記(1)記載のペプチドもしくはその部分ペプチドまたはその塩に
- (15) 上記(14) 紀賦の抗体を含有してなる医薬

10

対する抗体、

- (16)上記(14)記彙の抗体を含有してなる診断薬
- アミノ酸配列を含有することを特徴とするベプチドまたはその塩 (17)配列番号:5で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一の
- 15 (18)配列番号:5で表わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはその
- (19)配列番号:22で表わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはそ
- (20)配列番号:26で扱わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはそ

20

- るポリヌクレオチド、 上記(17)記載のペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有す
- (22)DNAである上記(21)記載のポリヌクレオチド
- (23)配列番号:3または配列番号:11で表される塩基配列からなるポリ

25

メクレオチド、

- リヌクレオチド、 (24) 配列番号:21または配列番号:27で表される塩基配列からなるポ
- (25) 配列番号: 25または配列番号: 28で表される塩基配列からなるポ
- リヌクレオチド

MO 03/064646 CT/JP03/00597

- (26)上記(22)記載のポリヌクレオチドを含有する組換えベクター、
- (27)上記(26)記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体、
- の塩の製造法、 ドを生成・容積せしめることを特徴とする上記(17)記載のペプチドまたはそ 上記(27)記載の形質転換体を培装し、上記(17)記載のペプチ
- (29)上記(17)記載のペプチドまたはその塩を含有してなる医薬
- 上記(21)記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬、

(30)

- (31)上記 (21) 紀載のポリヌクレオチドを含有してなる診断薬
- (32)上記(17)記載のペプチドもしくはその部分ペプチドまたはその協
- に対する抗体、

10

- (33)上記 (32) 配載の抗体を含有してなる医薬、
- (34)上記 (32) 記載の抗体を含有してなる診断薬
- 蛾のペプチドの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング (35)上記(1)記載のペプチドを用いることを特徴とする、上記(1)記
- 16 方法、
- 記載のペプチドの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニン (36)上記(1)記載のペプチドを含有することを特徴とする、上記(1)
- 20 クリーニング用キットを用いて得られうる、上記(1)記載のペプチドの活性を 促進または阻害する化合物またはその塩、 (37) 上配(35) 記轍のスクリーニング方法または上記(36) 記載のス
- の塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、 の塩とを用いることを特徴とする、版ペプチドまたはその塩と威蛮白質またはそ ミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質またはそ アミノ酸配列を含有するペプチドまたはその塩と配列番号:13で表わされるア (38) 配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一の

25

ミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質またはそ アミノ酸配列を含有するペプチドまたはその塩と配列器号:13で表わされるア 配列番号:6 で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一の

0

- (41) 上記(4)記載のポリヌクレオチドを用いることを特徴とする、上記(1)記載のペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩の
- 10 スクリーニング方法、
- (42) ポリヌクレオチドが配列番号:10または配列番号:12で表される 塩基配列を含有するポリヌクレオチドである上配(41)配乗のスクリーニング もは
- (43) 上紀(4)記載のポリヌクレオチドを含有することを特徴とする、上 15 紀(1)記載のペプチド選伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩
- (44) 上記(41)記彙のスクリーニング方法または上記(43)記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、上記(1)記載のペプチド遺伝子の発現を促進または阻容する化合物またはその塩、

のスクリーニング用キット、

- 20 (45) 配列番号:9で接される塩基配列を含有するポリヌクレオチドを用いることを特徴とする、配列番号:6で装されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (46) ポリヌクレオチドが配列番号:11で表される塩基配列を含有するポリヌクレオチドである上記(45)記載のスクリーニング方法、

25

(47) 配列番号:9で表される塩基配列を含有するポリヌクレオチドを含有することを特徴とする、配列番号:6で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチド遺伝子の発現を促進または阻奪する化合物またはその塩のスクリーニング用キット、

WO 03/064646 PCT/JP03/00597

ı

- (48) 上記(45)記載のスクリーニング方法または上記(47)記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、配列番号:6で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するベブチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩、
- 6 (49) 上記(37)、(40)、(44)または(48)記載の化合物またはその塩を含有してなる医薬、
- (50) 中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患の予防・治療剤である上配(11)、(12)、(15)、(29)、(30)、(33)または(49)配験の医薬、
- 10 (51) 中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患の診断薬である上記(13)、(16)、(31)または(34)記彙の医薬、(52) 哺乳動物に対して、上記(37)、(40)、(44)または(48)記載の化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とする中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患の予防・治療方法、
- 15 (53) 中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患の子防・治療剤を製造するための上配(37)、(40)、(44)または(48) 記載の化合物またはその塩の使用などを提供する。

図面の簡単な説明

- 20 図1は、FLIPRを用いて測定した穏々の濃度のベプチドAによるヒトまたはラットSENR発現CHO細胞の細胞内Caイオン上昇活性を示す図である。図中、一〇一はヒトSENR発現CHO細胞の細胞内Caイオン上昇活性、一口ーはラットSENR発現CHO細胞の細胞内Caイオン上昇活性をそれぞれ示す。
 図2は、ヒトまたはラットSENR発現CHO細胞から鋼製した細胞膜画分を用いた。
- 25 [1181]で標識したペプチドAに対するペプチドAの結合阻存活性を示す図である。 図中、一〇一はヒトSENR発現CHO細胞膜画分を、一〇一はラットSENR発現CHO細胞 膜画分をそれぞれ用いて測定した阻容活性を示す。
- 図3は、ベプチドAの麻酔下ラットに対する降圧作用を示す図である。図中、 矢印の点においてラットにベプチドA(10 nmol/kg)を静脈内投与した。

発明を実施するための最良の形態

配列番号:6もしくは配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とするペプチドまたはその塩

- 10 て細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、 単球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳膜細胞、 肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前緊細胞、幹細胞もしくはガン細胞など)や血球系の細胞、またはそれらの細胞が存在するあらゆる組織、例えば、 脳、脳の各部位(例、嗅球、扁頭核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、視床
- 下核、大脳皮質、延髄、小脳、後頭葉、前頭葉、側頭葉、核殻、尾状核、脳染、 黒質)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄 副腎、皮膚、筋肉、肺、消化管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸膜、脾臓、 頸下腺、末梢血、末梢血球、前立腺、寒丸、精巣、卵巣、胎盤、子宮、骨、関節、 骨格筋など(特に、脳や脳の各部位)に由来するペプチドであってもよく、また 合成ペプチドであってもよい。

15

本発明のペプチドがシグナル配列を有している場合は該ペプチドを効率良く組胞外に分泌させることができる。

20

配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、配列番号:6で表されるアミノ酸配列と例えば約70%以上、好ましくは約80%以上、好ましくは約90%以上、好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。

25

配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、配列番号:8で表されるアミノ酸配列と例えば約60%以上、好ましくは約70%以上、好ましくは約80%以上、好ましくは約90%以上、好ま

WO 03/064646

PCT/JP0J/00597

.

しくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる

配列番号:6または配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチドとしては、例えば、配列番号:6または配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:6または配列番号:8で表わされるアミノ酸配列を有するペプチドと実質

本明細書中、配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を有するペプチドをペプチドA成熟体と、配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を有するペプチドをペプチドB成熟体と記載することがある。

的に同質の活性を有するペプチドなどが好ましい。

5

配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチドとしては、例えば、配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と有一または実質のに同一のアミノ酸配列を有するペプチドなどれるアミノ酸配列を含するペプチドなどの好ましく、例えば、配列番号:5で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチド等が挙げられる。

配列番号:5で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、配列番号:5で表されるアミノ酸配列と例えば約45%以上、好ましくは約60%以上、好ましくは約70%以上、好ましくは約80%以上、好ましくは約90%以上、好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。

配列番号:5で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチドとしては、例えば、配列番号:5で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:5で表わされるアミノ酸配列を有

26 するペプチドと実質的に同質の活性を有するペプチドなどが好ましい。具体例としては、配列番号:22で表わされるアミノ酸配列を含有するペプチド、配列番号:26で表わされるアミノ酸配列を含有するペプチドなどが挙げられる。

配列番号:8 で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチドとしては、例えば、配列番号:8 で表わされるアミノ酸

配列と同一または実質的に同一のブミノ酸配列を含有し、配列番号:8 で表わされるアミノ酸配列を有するペプチドと実質的に同質の活性を有するペプチドなどが好ましく、具体的には配列番号:7 で表わされるアミノ酸配列を有するペプチド等が挙げられる。

5 本明細な中、配列番号:5で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチドをペプチドA前駆体と、配列番号:7で表わされるアミノ酸配列を有するペプチドをペプチドB前駆体と記載することがあ

実質的に同質の活性としては、例えば、本発明のペプチドが結合する受容体 (以下、本発明の蛋白質と略記することもある)に対する結合活性、本発明の蛋白質を介するシグナル情報伝達作用などが挙げられる。実質的に同質とは、それらの活性が性質的に同質であることを示す。したがって、本発明の蛋白質に対する結合活性、本発明の蛋白質を介するシグナル情報伝達作用などの活性が同等 (例、約0.5~2倍)であることが好ましいが、これらの活性の程度やペプチドの分子母などの母的要素は異なっていてもよい。

これらの活性の勘定は、自体公知の方法に準じて行なうことができるが、例えば、後述するスクリーニング方法などに従って勘定することができる。

本発明のベプチドの具体例としては、例えば、配列番号:6で表わされるアミノ酸配列を含有するベプチド、配列番号:5で表わされるアミノ酸配列を含有するベプチド、配列番号:5で表わされるアミノ酸配列を含有するベプチド、配列番号:26で表わされるアミノ酸配列を含有するベプチド、配列番号:8で表わされるアミノ酸配列を含有するベプチド、配列番号:7で表わされるアミノ酸配列を含有するベプチド、配列番号:7で表わされるアミノ酸配列を含有するベプチドなどがあげられる。

20

また、本発明のベプチドとしては、(i) 配列番号:6または配列番号:8で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~5個程度、より好ましくは1~2個程度)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、(ii) 配列番号:6または配列番号:8で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~2個程度)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、(iii) 配列番号:6または配列番号:8で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましく

WO 03/064646 PCT/JP03/00597

_

は、1~4個程度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または(iv)それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有するペプチドなども用いられ

本発明の蛋白質は、例えば、ヒトや哺乳動物(例えば、モルモット、ラット、5 マウス、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)のあらゆる細胞(例えば、四相胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓 8 細胞、骨酸細胞、メサンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、皮皮細胞、上皮細胞、内皮細胞、皮細胞、皮斑細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、治腹細胞、ラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、治腹細胞、

10 軟骨細胞、骨細胞、骨舞細胞、破骨細胞、乳腺細胞、肝細胞もしくは関質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細胞など)や血球系の細胞 (例えば、MEL、M1、CTLL-2、HT-2、WEHI-3、HL-60、JOSK-1、K562、ML-1、MOLT-3、MOLT-4、MOLT-10、CCRF-CEM、TALL-1、Jurkat、CCRT-HSB-2、ME-37、SKW-3、HUT-78、HUT-102、H9、U937、THP-1、HEL、JK-1、CMK、KO-812、MEG-01など)、またはそれらの細胞が存在するあらゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、吸球

扁頭核、大脳基底球、海馬、視床、視床下紙、視床下核、大脳皮質、延髄、小脳 後頭葉、前頭葉、側頭葉、被殺、尾状核、脳染、黒質)、脊髄、下垂体、胃、膵 20 臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、消化 管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、頸下腺、末梢血、末梢血球、 前立腺、睾丸、精巣、卵巣、胎盤、子宮、骨、関節、骨格筋など(特に、脳や脳 の各部位)に由来する蛋白質であってもよく、また合成蛋白質であってもよい。 本発明の蛋白質として、本発明のペプチドが結合する受容体であればよく、例 えば、配列番号:13で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一の

配列番号:13で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、配列番号:13で表わされるアミノ酸配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上の相同性を有するアミノ酸配

アミノ酸配列を含有する蛋白質などが用いられる。

列などが挙げられる

配列番号:13で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含

には、配列番号:14で表わされるアミノ散配列を含有する蛋白質、配列番号: を含有する蛋白質と実質的に同質の活性を有する蛋白質などが好ましい。具体的 15で表わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質などがあげられる。 質的に同一のアミノ酸配列を含有し、配列番号:13で表わされるアミノ酸配列 有する蛋白質としては、例えば、配列番号:13で表わされるアミノ酸配列と実

6

シグナル情報伝達作用などが挙げられる。実質的に同質とは、それらの活性が性 実質的に同質の活性としては、例えば、本発明のペプチドに対する結合活性、

10 好ましいが、これらの活性の程度や蛋白質の分子量などの量的要素は異なってい 質的に同質であることを示す。したがって、本発明のペプチドに対する結合括性 やシグナル情報伝達作用などの括性が同等(例、約0.5~2倍)であることが

本発明のペプチドに対する結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性の測定

16

は、自体公知の方法に準じて行なうことができる

Commun.、209巻、752-759頁、1995年、Genomics、29巻、335-344頁、1995年)と れるアミノ酸配列を有する蛋白質をラットGPR14(Biochem. Biophys. Res. GPR 14 (Nature、401巻、282-286頁、1999年) と、配列番号: 14で表わさ 木明細蟇中、配列番号:13で表わされるアミノ政配列を有する蛋白質をヒト

配列番号:15で装わされるアミノ酸配列を有する蛋白質をマウスGPR14 (GenBank Accession No. AAL34551) とそれぞれ記載することがある。

20

る蛋白質、配列番号:15で表わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質などがあ / 徴配列を含有する蛋白質、配列番号:14で宏わされるアミノ酸配列を含有す 本発明の歪白質の具体例としては、例えば、配列番号:13で表わされるアミ

25

がN末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルボキシル末端)である。本発明の ペプチドおよび蛋白質は、C末婦がカルボキシル基(-C00H)、カルボキシレー ト(-C00⁻) 、アミド (-C0NH₄) またはエステル (-C00R) であってもよい。 本明細書におけるペプチドおよび蛋白質は、ペプチド標記の慣例に従って左端

919190/CB O.M.

PCT/JP03/00597

チルなどのC+17リール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニルーC ル、シクロヘキシルなどのC++シクロアルキル基、例えば、フェニル、αーナフ イソプロピルもしくはnープチルなどのC_{1・1}アルキル基、例えば、シクロペンチ ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、nープロピル

キシメチル基などが用いられる。 ₁₋₁アルキル基もしくはαーナフチルメチルなどのαーナフチルーC₁₋₁アルキル基 などのC₁,,アラルキル基のほか、経口用エステルとして汎用されるピパロイルオ

本発明のペプチドおよび本発明の蛋白質(本発明のペプチド・蛋白質)がC末

10 質に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したこ末端のエステル キシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明のペプチド・蛋白 端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボ

N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基 さらに、本発明のペプチド・蛋白質には、上記したペプチド・蛋白質において

20 16 るもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチド・糖蛋白質などの複合ペプ アセチル基などのC・・アルカノイル基などのC・・アシル基など)で保護されてい ル基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護甚(例えば、ホルミル基 分子内のアミノ酸の傾鎖上の闇煥基(例えば、-OH、-SH、アミノ基、イミダゾー 端側が生体内で切断され生成したグルタミル基がピログルタミン酸化したもの、 などのC,,アルカノイル基などのC,,アシル基など) で保護されているもの、N

チド・複合蛋白質なども含まれる 本発明の蛋白質の部分ペプチド(以下、本発明の部分ペプチドと略記する場合

いる部位であって、実質的に同質のリガンド結合活性を有するものなどが用いら がある)としては、前記した本発明の蛋白質の部分ペプチドであれば何れのもの であってもよいが、例えば、本発明の蛋白質分子のうち、細胞膜の外に露出して

25

ロット解析において細胞外領域(親水性(Hydrophilic)部位)であると分析さ わされるアミノ酸配列を有する蛋白質の部分ペプチドとしては、例えば疎水性プ 具体例としては、配列番号:13、配列番号:14または配列番号:15で表

919190/EB OW

PCT/JP03/00597

むペプチドも同様に用いることができる。個々のドメインを個別に含むペプチド も用い得るが、複数のドメインを同時に含む部分のペプチドでも良い。 れた部分を含むペプチドである。また、疎水性(Hydrophobic)部位を一部に含

0個以上のアミノ酸配列を有するペプチドなどが好ましい。 ノ酸配列のうち例えば20個以上、好ましくは50個以上、より好ましくは10 本発明の部分ペプチドのアミノ酸の数は、前配した本発明の蛋白質の構成アミ

しくは約70%以上、より好ましくは約80%以上、さらに好ましくは約90% 以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列を示す。 実質的に同一のアミノ酸配列とは、これらアミノ酸配列と約50%以上、好ま

10 とができる 「実質的に同質のリガンド結合活性」の測定は自体公知の方法に準じて行なうこ ここで、「実質的に同質のリガンド結合活性」とは、前記と同意儀を示す。

番号:15で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~ また、本発明の部分ペプチドは、配列番号:13、配列番号:14または配列

15 は2個))のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよい。 り好ましくは $1 \sim 10$ 個程度、さらに好ましくは数個(1 または2 個))のアミ 10個程度、さらに好ましくは数個(1または2個))のアミノ酸が欠失し、ま たは、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~20個程度、よ 1~10個程度、より好ましくは1~5個程度、さらに好ましくは数個(1また ノ酸が付加し、または、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、

20

るものも本発明の部分ペプチドに含まれる。この場合のエステルとしては、例え ート)を有している場合、カルボキシル甚がアミド化またはエステル化されてい い。本発明の部分ペプチドがC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレ ば上記したC末端のエステルなどが用いられる。 キシレート (-COO') 、アミド (-CONH₂) またはエステル (-COOR) であってもよ また、本発明の部分ペプチドはC末端が、カルボキシル甚 (-C00H) 、カルボ

25

で切断され生成したGinがピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の 端のメチオニン残基のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内 さらに、本発明の部分ペプチドには、前配した本発明の蛋白質と同様に、N末

側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖質が結合した

いわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。 本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドの塩として

は、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。このような塩としては

例えば無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有 酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、莓酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ペンゼンス 機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、 **ルホン酸)との塩などが用いられる。**

15 10 製造することもできる。さらに、配列番号:6 で表されるアミノ酸配列を有する 造することができる。また、後述のペプチド・蛋白質合成法またはこれに仰じて たは組織から自体公知のペプチドの精製方法または蛋白質の精製方法によって製 ペプチドは、WO 01/37780号公報に記載の方法に即じて製造することもできる。 NAを含有する形質転換体を培養する方法またはこれに準じた方法によっても製 造することもできるし、本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質をコードするD 本発明のペプチドおよび本発明の蛋白質は、前述したヒトや哺乳動物の細胞ま

合わせることにより精製単離することができる。 たは細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、核抽出液を逆相クロマ トグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み ヒトや哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや哺乳動物の組織ま

20 樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹 脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、 らのアミド体またはそれらの塩の合成には、通常市販のペプチド・蛋白質合成用 - ベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、 4 - メチルベンズヒドリルアミン樹 本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはそれ

25 エチル) フェノキシ樹脂などを挙げることができる。このような樹脂を用い、α ポリアクリルアミド樹脂、4- (2', 4'-ジメトキシフェニルーヒドロキシメ 脂、PAM樹脂、4ーヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂 アミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とするペプチド・蛋 (2', 4'ージメトキシフェニルーFmocアミノ

PCT/JP03/00597

MO 03/064646

白質の配列通りに、自体公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からペプチド・蛋白質を切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的のペプチド・蛋白質またはそれらのアミド体を取得する。

- 5 上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、ペプチド・蛋白質合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、DCC、N、N'ージイソプロピルカルボジイミド、NーエチルーN'ー(3ージメチルアミノブロリル)カルボジイミドなどが用いられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt, HOO
- 10 Bt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBtエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、ペプチド・ 蛋白質糊合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例

- 16 えば、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドンなどの酸アミド類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジン、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル、
- 20 酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる。 反応温度は狂白質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜 選択され、通常約-20℃~50℃の範囲から適宜選択される。括性化されたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保暖基の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十分な綜合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分
- 反応アミノ酸をアセチル化することができる。 原料のアミノ基の保護甚としては、例えば、Z、Boc、ターシャリーベンチルオキシカルボニル、イソボルニルオキシカルボニル、4ーメトキシベンジルオ

な協合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて末

キシカルボニル、C1-Z、Br-Z、アダマンチルオキシカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホルミル、2-ニトロフェニルスルフェニル、ジフェニルホスフィノチオイル、ドmocなどが用いられる。

カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、 5 プロビル、ブチル、ターシャリーブチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シ クロペブチル、シクロオクチル、2 - アダマンチルなどの直鎖状、分枝状もしく は環状アルキルエステル化)、アラルキルエステル化(例えば、ペンジルエステル、4 - クロロ ル、4 - ニトロペンジルエステル、4 - メトキシペンジルエステル、4 - クロロ ペンジルエステル、ペンズヒドリルエステル化)、フェナシルエステル化、ペン ジルオキシカルボニルヒドラジド化、ターシャリーブトキシカルボニルヒドラジ

セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級アルカノイル基、ペンソイル基などのアロイル基、ペンジルオキシカルボニル は、アトキンカルボールはカドの出際から経過されるまたどが用いられる。また

ド化、トリチルヒドラジド化などによって保護することができる。

16 基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロビラニル基、レプチル基などである。

チロシンのフェノール性水酸基の保段基としては、例えば、B21、Cl₂-

Bz1、2ーニトロペンジル、Br-Z、ターシャリープチルなどが用いられる。 20 ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、4ーメトキシ -2,3,6ートリメチルペンゼンスルホニル、DNP、ペンジルオキシメチル Bum、Boc、Trt、Fmocなどが用いられる。

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無が物、アジド、活性エステル(アルコール(例えば、ベンタクロロフェノール、と

25 4,5-トリクロロフェノール、2,4-ジニトロフェノール、シアノメチルアルコール、バラニトロフェノール、HONB、N-ヒドロキシスクシミド、N-ヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル)などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。

フィド、1,4-ブタンジチオール、1,2-エタンジチオールなどのようなカチオ フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスル 0℃~40℃の温度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソール、 ウムによる還元なども用いられる。上記酸処理による脱離反応は、一般に約-2 ン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリ らの混合液などによる酸処理や、ジイソプロビルエチルアミン、トリエチルアミ どの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタ ンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれ 保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pd-鼎あるいはPd-炭素な

10 リプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1, 2-いられる 2, 4 ― ジニトロフェニル 恭はチオフェノール処理により除去され、ト っても除去される。 **葭以外に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによるアルカリ処理によ** エタンジチオール、1、4ープタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保 ン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用

基の脱離、反応に関与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段から 適宜選択しうる 原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護 5

25 20 組ペプチド・粗蛋白質は既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要両分を凍結 乾燥することで所望のペプチド・蛋白質のアミド体を得ることができる。 べての保護基を除去し、所望の粗ペプチド・粗蛋白質を得ることができる。この 結合により得られた保護ペプチド・保護蛋白質を精製した後、上記方法によりす たような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である みを除去したペプチド・蛋白質とを製造し、この両ペプチド・両蛋白質を上記し 甚の保護基のみを除いたペプチド・蛋白質とC末端のカルボキシル基の保護基の にペプチド鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端のαーアミノ キシ末端アミノ酸のαーカルボキシル基をアミド化して保護した後、アミノ基側 ペプチド・蛋白質のアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カルポ

ペプチド・蛋白質のエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸

ペプチド・蛋白質のアミド体と同様にして、所望のペプチド・蛋白質のエステル のαーカルボキシル甚を所望のアルコール類と綿合しアミノ酸エステルとした後、

って製造することができる。また、本発明の蛋白質の部分ペプチドまたはその塩 体を得ることができる。 本発明のペプチドおよび本発明の蛋白質は、自体公知のペプチドの合成法に従

は、自体公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明の蛋白質を適当なべ

プチダーゼで切断することによって製造することができる。

Ç,

ても良い。すなわち、本発明のペプチドもしくは本発明の蛋白質を構成し得る部 ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっ

10

- の結合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の(i)~(v)に配載された 合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知 分ペプチドまたはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場 方法が挙げられる.
- (i) M. Bodanszky および M.A. Ondelli、ペプチド シンセシス (Peptide
- 5 Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)
- New York (1965年) (ii) SchruederおよびLucbkc、ザ ペプチド(The Peptide), Academic Press.
- (iii) 泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)
- (iv) 矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 蛋白質の化学IV、205.
- 20
- 25 方法で得られるペプチド、蛋白質または部分ペプチドが遊離体である場合は、公 公知の方法によって遊館体に変換することができる 知の方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、 ラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明のペプラ ド、本発明の蛋白質またはその部分ペプチドを精製単離することができる。上記 (v) 矢島治明監修、続医薬品の開発 第14巻 ペプチド合成 広川魯店 また、反応後は通常の精製法、たとえば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグ
- は、前述した本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質をコードする塩基配列を含 本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質をコードするポリヌクレオチドとして

有するものであればいかなるものであってもよい。好ましくはDNAである。DNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前配した細胞・組織由来のcDNA、前配した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細胞・組織よりtotal RNAまたはmRNA画分を陶製したものを用いて直接 Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称する)によって増幅することもできる。

5

配列番号:6で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDNA としては、例えば、配列番号:9で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号:9で表わされる塩基配列を含有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAを含有し、配列番号:6で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドと実質的に同質の活性(例、本発明の蛋白質に対する結合活性、本発明の蛋白質を介するシグナル情報伝達作用など)を有するペプチドをコードするDNAであれば何れのものでもよい。

配列番号:9で表わされる塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配列番号:9で表わされる塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

20 配列番号:5で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号:11または配列番号:3で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号:11または配列番号:3で表わされる塩基配列を含有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAを含有し、配列番号:5で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドと実質的にの質の活性(例、本発明の蛋白質に対する結合活性、本発明の蛋白質を介するシグナル情報伝達作用など)を有するペプチドをコードするDNAであれば何れのものでもよい

配列番号:11または配列番号:3で表わされる塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配

WO 03/064646 PCT/JP03/INX97

21

列番号:11または配列番号:3で表わされる塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDN Aとしては、例えば、配列番号:27または配列番号:21で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号:27または配列番号:21で表わされる塩基配列を含有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNAを含有し、配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドと実質的に同質の活性(例、本発明の蛋白質に対する結合活性、本発明の蛋白質を

配列番号:27または配列番号:21で装わされる塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配列番号:27または配列番号:21で装わされる塩基配列と約70%以上、好

ば何れのものでもよい。

を含有するDNAなどが用いられる。 配列番号:26で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDN

Aとしては、例えば、配列番号:28または配列番号:25で表わされる塩基配

ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列

15

25 配列番号:28または配列番号:25で表わされる塩基配列を有するDNAと ハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、 配列番号:28または配列番号:25で表わされる塩基配列と約70%以上、好 ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列 を含有するDNAなどが用いられる。

9F9F90/E0 O.M.

配列番号:8で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDNA としては、例えば、配列番号:10で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号:10で表わされる塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAを含有し、本発明のペプチドと実質的に同質の活性(例、本発明の蛋白質に対する結合活性、本発明の蛋白質を介するシグナル情報伝達作用など)を有するペプチドをコードするDNAであれば何れのものでもよい。

Ċ

配列番号:10で表わされる塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配列番号:10で表わされる塩基配列と約60%以上、好ましくは約70%以上、好ましくは約80%以上、好ましくは約90%以上、好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

10

配列番号:7で表されるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配列番号:12または配列番号:4で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号:12または配列番号:4で表わされる塩基配列を含有するDNAとハイストリンジェントな条件ドでハイブリダイズするDNAを含有し、本発明のペプチドと実質的に同質の活性(例、本発明の蛋白質に対する結合活性、本発明の蛋白質を介するシグナル情報伝達作用など)を有するペプチドをコードするDNAであれば何れのものでもよい。

20 配列番号: 1 2 または配列番号: 4 で表わされる塩基配列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配列番号: 1 2 または配列番号: 4 で表わされる塩基配列と約6 0 %以上、好ましくは約7 0 %以上、好ましくは約8 0 %以上、好ましくは約9 5 %以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。 配列番号: 1 3、配列番号: 1 4 または配列番号: 1 5 で表されるアミノ酸配列を含有する蛋白質をコードするDNAとしては、例えば、配列番号: 1 6、配列番号: 1 7 または配列番号: 1 8 で表わされる塩基配列を含有するDNA、ま

たは配列番号:16、配列番号:17または配列番号:18で表わされる塩基配

列を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイプリダイズするDNA

を有し、配列番号:13で表されるアミノ酸配列を有する蛋白質と実質的に同質の活性(例、本発明のペプチドに対する結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有する蛋白質をコードするDNAであれば向れのものでもよい。

を有りつ飯日貨をコードするDNAであれば何れのものでもよい。 配列番号:16、配列番号:17または配列番号:18で表わされる塩基配列

6 を含有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、例えば配列番号:16、配列番号:17または配列番号:18で表わされる塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約90%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。ハイブリダイゼーションは、自体公知の方法あるいはそれに即じる方法、例え

10 ば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2 n d (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明費に記載の方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジェントな条件に従って行なうことができる。

15 ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約19~40mM、好ましくは約19~20mMで、温度が約50~70℃、好ましくは約60~65℃の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19mMで温度が約65℃の場合が最も好ましい。

より具体的には、配列番号:6で表わされるアミノ酸配列を含有するペプチド20 をコードするDNAとしては、配列番号:9で表わされる塩基配列を含有するDNAがあげられ、配列番号:5で表わされるフミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDNAとしては、配列番号:11または配列番号:3で表わされる塩基配列を含有するQフテドをコードするDNAがあげられ、配列番号:2で表わされるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードするDNAとしては、配列番号:27または配列番号:25で表わされる塩基配列を含有するQNAがあげられ、配列番号:26で

25 号:21で表わされる塩基配列を含有するDNAがあげられ、配列番号:26で表わされる工業人政配列を含有するDNAがあげられ、配列番号:26で表わされるアミノ政配列を含有するペプチドをコードするDNAとしては、配列番号:25で表わされる塩基配列を含有するDNAがあげられ、配列番号:8で表わされるアミノ政配列を含有する人プチドをコードするDNAとしては、配列番号:10で表わされる塩基配列を含有するDNAがあげ

PCT/JP03/00597

9r9r98/ft 0.M

有するDNAなどがあげられる。 DNAとしては、配列番号:12または配列番号:4で表わされる塩基配列を含 られ、配列番号:7で表わされるアミノ酸配列を含有するペプチドをコードする

げられ、配列番号:15で表わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質をコードす げられ、配列番号:14で表わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質をコードす るDNAとしては、配列番号:16で表わされる塩基配列を含有するDNAがあ るDNAとしては、配列番号:18で扱わされる塩基配列を含有するDNAなど るDNAとしては、配列番号:17で表わされる塩基配列を含有するDNAがあ また、配列番号:13で表わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質をコードす

Çī

5

15 Polymerase Chain Reaclionによって増幅することもできる。 ずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラ 胞・組織よりmRNA画分を調製したものを用いて直接 Reverse Transcriptase スミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細 のcDNA、前記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのい プチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよ 本発明の部分ペプチドをコードするDNAとしては、前述した本発明の部分ペ また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した細胞・組織由来

25 20 有する蛋白質をコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられ ストリンジェントな条件下でハイプリダイズするDNAを有し、本発明の蛋白質 列番号:17または配列番号:18で表わされる塩基配列を有するDNAとハイ 有するDNAの部分塩基配列を有するDNA、または(II)配列番号:16、配 列番号:16、配列番号:17または配列番号:18で表わされる塩基配列を含 と実質的に同質の括性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝递作用など)を 具体的には、本発明の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、配

を有するDNAとハイストリンジェントな条件下でハイプリダイズするDNAと しては、例えば、配列番号:16、配列番号:17または配列番号:18で安わ 配列番号:16、配列番号:17または配列番号:18で表わされる塩基配列

> 8%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。 される塩基配列と約90%以上、炉ましくは約95%以上、より好ましくは約9

本発明のペプチドを完全にコードするDNAのクローニングの手段としては、

って選別することができる。ハイプリダイゼーションの方法は、例えば、モレキ 断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによ NAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または適当なベクターに 本発明のペプチドをコードするDNAの塩基配列の部分塩基配列を有する合成D ュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2nd(J. Sambrook et al., 組み込んだDNAを本発明のペプチドの一部あるいは全領域をコードするDNA

10 Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記彙の方法などに従って行なうこと の方法に従って行なうことができる。 ができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載

るDNAのクローニングと同様にして行うことができる。 を完全にコードするDNAのクローニングも本発明のペプチドを完全にコードす 本発明の蛋白質またはその部分ペプチド(以下、本発明の蛋白質と略記する)

5

PCR法、Gupped duplex法、Kunkel法等の自体公知の方法あるいはそれらに筇じる Express Km(宝酒造(株))、Mutanⁿ-K(宝酒造(株))等を用いて、ODA-LA 方法に従って行なうことができる。 DNAの塩基配列の変換は、PCRや公知のキット、例えば、Mulan''-super

20 アダプターを用いて付加することもできる。 または所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用するこ また3′末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有 とができる。該DNAはその5、末端側に翻駅開始コドンとしてのATGを有し、 ていてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNA クローン化されたペプチド・蛋白質をコードするDNAは目的によりそのまま

断片を切り出し、(ロ)駭DNA断片を適当な発現ペクター中のプロモーターの 発明のベプチドおよび本発明の蛋白質をコードするDNAから目的とするDNA 下流に連結することにより製造することができる。 本発明のペプチドおよび本発明の蛋白質の発現ペクターは、例えば、(イ)本

25

91-91-90/Cu O.M.

PCT/JP03/00597

本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物如胞を宿主として用いる場合は、SRaプロモーター、SV40プロモーター、HIV-LTRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙

c/CMV2、pRc/RSV (Invitrogen社) などが用いられる。

10 主として用いる場合は、SRαプロモーター、SV40プロモーター、HIV-LTRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙 げられる。 これらのうち、CMVプロモーター、SRαプロモーターなどを用いるのが好

ましい。宿主がエシェリヒア属歯である場合は、trpプロモーター、lacプロモーター、recAプロモーター、λP_Lプロモーター、lppプロモーター などが、宿主がパチルス属歯である場合は、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、P1

発現ベクターには、以上の他に、所留によりエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以下、SV40で riと略称する場合がある)などを含有しているものを用いることができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfrと略称する場合がある)遺伝子(メソトレキセート(MTX)誠性)、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amp'と略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子(以下、Neo'と略称する場合がある、G418耐性)等が挙げられる。特に、CHO(dhfr') 細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含まない培地によっても選択できる。

25

また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、本発明の蛋白質のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、PhoA・シグナル配列OmpA・シグナル配列などが、宿主がパチルス属菌である場合は、αーアミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが、宿主が酵母である場合は、MFα・シグナル配列、SUC2・シグナル配列など、宿主が動物細胞で

このようにして構築された本発明のペプチド・蛋白質をコードするDNAを含有するペクターを用いて、形質転換体を製造することができる。

ある場合には、インシュリン・シグナル配列、αーインターフェロン・シグナル

配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。

10 宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、 昆虫、動物細胞などが用いられる。 エシェリヒア属菌の具体例としては、エシェリヒア・コリ(Escherichia

エシェリヒア属圏の具体例としては、エシェリヒア・コリ (Bscherichia coll) K12・DH1 (プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Nail. Acad. .

- 15 Sci. USA), 60巻, 160(1968)], JM103 (ヌカイレック・アシッズ・リサーチ (Nucleic Acids Research), 9巻, 309(1981)], JA2 21(ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー (Journal of Molecular Biology), 120巻, 517(1978)], HB101(ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー, 41巻, 459(1969)), C600(ジェネ ティックス (Genetics), 39巻, 440(1954)) などが用いられる。
- バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サチルス(Bacillus subillis) MI 114 (ジーン, 24巻, 255(1983)], 207-21 (ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry), 95巻, 87(1984)] などが用いられる。
- 25 酵母としては、例えば、サッカロマイセス セレビシエ(Saccharomyces cerevisiae)AH22, AH22R⁻, NA87-11A, DKD-5D, 20B-12、シゾサッカロマイセス ポンベ(Schizosaccharomyces pombe)NCYC1913, NCYC2036、ビキア バストリス(Pichia pastoris)などが用いられる。

PCT/JP03/00597

919190/fu OA

きる

動物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8 新 細胞工学実験プロトコール、263-267(1995)(秀潤社発行)、ヴィロロジー(Virology),52巻,456(1973)に配銀の方法に従って行なうことができる。

このようにして、G蛋白質共役型蛋白質をコードするDNAを含有する発現ペクターで形質転換された形質転換体が得られる。 有主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養

に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には膨形質転換体の生 育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源としては 例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素原としては 例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチーブ・リカー、ペプトン、カ ゼイン、肉エキス、大豆粕、パレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機 物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水菜ナトリウム、塩化マグネシ ウムなどが挙げられる。また、酵母エキス、ビタミン類、生長促進因子などを添 加してもよい。培地のpHは約5~8が黛ましい。

エシェリヒア属歯を培養する際の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM 9 培地(ミラー(Miller)、ジャーナル・オブ・エクスペリメンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス(Journal of Experiments in

20 Molecular Genetics), 431-433, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1972)が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせるために、例えば、3β-インドリル アクリル酸のような薬剤を加えることができる。 信主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24時間行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。

25 宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、パークホールダー(Burkholder)最小培地(Bostian、K. L. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエス

民虫和胞としては、例えば、ウイルスがAcNPVの場合は、夜盆飲の幼虫由来株化和胞(Spodoptera frugiperda cell; Sf細胞)、Trichoplusia niの中間由来のMG 1細胞、Trichoplusia niの中間由来のMG 1細胞、Trichoplusia niの印度由来のMG 1細胞、Trichoplusia niの卵由来のHigh Five『細胞、Mamestra brassicae出来の細胞またはEstigmena acrea出来の細胞などが用いられる。ウイルスがBmNP Vの場合は、蚕由来株化細胞(Bombyx mori N; BmN細胞)などが用いられる。核Sf細胞としては、例えば、Sf 9細胞(ATCC CRL1711)、Sf 2 1細胞(以上、Vaughn、J.L.ら、イン・ヴィボ(In Vivo)、13、213-217、(1977))などが用いられる。

ű

昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる (前田ら、ネイチャー(Nature) , 315巻, 592(1985))。

10

助物細胞としては、例えば、サル制胞COS-7, Vero, チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO細胞と曝配), d h f r 遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO (d h f r ⁻) 細胞と略記), マウスL細胞, マウスA t T - 2 0, マウスミエローマ細胞, ラットGH 3, ヒトFL細

エシェリヒア風菌を形質転換するには、例えば、ブロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 69巻, 2110(1972)やジーン (Gene) , 17巻, 107(1982)などに記載の方法に従って行なうことがで

15

胞などが用いられる。

きる。 バチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス(Molecular & General Genetics)、168巻、111(1979)などに記載の方法に従って行なうことができる。

20

酵母を形質転換するには、例えば、メッソズ・イン・エンザイモロジー (Methods in Enzymology) 、 194巻、182−187(1991)、 プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オ

ブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 75巻, 1929(1

978) などに記載の方法に従って行なうことができる

25

昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、バイオ/テクノロジー (Bio/Technology) ,6, 47-55(1988) などに記載の方法に従って行なうことがで

WO 03/064646

エー (Proc. Nail. Acad. Sci. USA), 77巻, 4505(1980)] や0. 5%カザミノ酸を含有するSD培地 (Bilier, G. A. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Nail. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330(1984)] が挙げられる。培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培養は通常約20℃~35℃で約24~72時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

Grace's Insect Medium (Grace, I.C.C.,ネイチャー

(Nature)、195,788(1962)) に非動化した10%ウシ血滑等の添加物を適宜加え10 たものなどが用いられる。培地のpHは約6.2~6.4に調整するのが好ましい。培養は通常約27℃で約3~5日間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約5~20%の胎児牛血濟を含むMEM培地(サイエンス(Science),122巻、

15

5 0 1 (1952)] 、DMEM培地(ヴィロロジー(Virology)、8巻、396 (1959)] 、RPMI 1640培地(ジャーナル・オブ・ザ・アメリカン・メディカル・アソシエーション(The Journal of the American Medical Association)199巻、519(1967))、199培地(プロシージング・オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン

20 (Procceding of the Society for the Biological Medicine), 73巻, 1(1950)] などが用いられる。pHは約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30~40℃で約15~60時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。以上のようにして、形質転換体の細胞内、細胞膜または細胞外に本発明のペプチド・蛋白質を生成せしめることができる。

25 上記培養物から本発明のペプチド・蛋白質を分離搾製するには、例えば、下記の方法により行なうことができる。

本発明のベプチド・蛋白質を培養菌体あるいは細胞から担出するに際しては、 培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な段節液に懸濁し、 超音液、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破

壊したのち、遠心分離やろ過により蛋白質の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緑痂液の中に尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変性剤や、トリトンX-100mなどの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中にペプチド・蛋白質が分泌される場合には、培養終了後、それ自体公知の方法で菌体あるいは細胞と上背とを分離し、上背を集める。

このようにして得られた培袋上南、あるいは抽出液中に含まれるペプチド・蛋白質の特製は、自体公知の分離・特製法を適切に組み合わせて行なうことができる。これらの公知の分離、特製法としては、塩折や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDSーポリアクリルプロ・ミドゲル電気泳動法などの主として分子虫の差を利用する方法、イオン交換クロ

マトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられる。 かくして得られるペプチド・蛋白質が遊離体で得られた場合には、自体公知の

ID が、してはられる、ノフド・エロ県が近極は、はつれたのででは、白に女べり方法あるいはそれに即じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合には自体公知の方法あるいはそれに即じる方法により、遊離体または他の塩に変換することができる。

なお、組換え体が産生するペプチド・蛋白質を、精製前または精製後に適当な20 蛋白修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ペプチド・ポリペプチドを部分的に除去することもできる。蛋白修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いられる。

かくして生成する本発明のペプチドの活性は、標識した本発明のペプチドと本 25 発明の蛋白質との結合実験および特異抗体を用いたエンザイムイムノアッセイな

どにより測定することができる。 また、生成する本発明の蛋白質の活性は、倶讚した本発明のペプチドとの結合 実験および特異抗体を用いたエンザイムイムノブッセイなどにより測定すること

PCT/JP03/00591

MO 03/064646

現を抑制し得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンス(オリゴ)ヌ 部を有するアンチセンスヌクレオチドとしては、本発明のDNAの塩基配列に相 がある)の塩基配列に相補的な、または実質的に相補的な塩基配列またはその一 補的な、または実質的に相補的な塩基配列またはその一部を有し、核DNAの発 本発明のペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合 DNA合成装置などを用いて製造することができる。

0%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列などが挙げら れる。特に、本発明のDNAの相補鎖の全塩基配列うち、本発明のタンパク質の 0%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアンチセンスポリヌク ど)の相補鎖と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約9 N末端部位をコードする部分の塩基配列(例えば、開始コドン付近の塩基配列な 部分塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約9 相補的な塩基配列(すなわち、本発明のDNAの相補鎖)の全塩基配列あるいは 本発明のDNAに実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、本発明のDNAに

クレオチドであってもよいが、アンチセンスDNAが好ましい。

10

号:11、配列番号:27、配列番号:28、配列番号:10または配列番号: を有するアンチセンスヌクレオチド、好ましくは例えば、配列番号:9、配列番 の塩基配列に相補的な、もしぐは実質的に相補的な塩基配列、またはその一部分 8、配列番号:10または配列番号:12で表わされる塩基配列を有するDNA 具体的には、配列番号:9、配列番号:11、配列番号:27、配列番号:2

20

15

レオチドが好適である。

甚配列、またはその一部分を有するアンチセンスヌクレオチド) などが挙げられ 号:9、配列番号:11、配列番号:27、配列番号:28、配列番号:10ま たは配列番号:12で表わされる塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補な塩 その一部分を有するアンチセンスポリヌクレオチド(より好ましくは、配列番 12で表わされる塩基配列を有するDNAの塩基配列に相補な塩基配列、または

25

ロチオエート、メチルホスホネート、ホスホロジチオネートなどの化学修飾りん Aを構成する各ヌクレオチドのりん酸残基(ホスフェート)は、例えば、ホスホ ヌクレアーゼなどの加水分解酵素による分解を防ぐために、アンチセンスDN

酸残基に置換されていてもよい。これらのアンチセンスヌクレオチドは、公知の

は決定されたペプチドをコードするDNAの塩基配列の塩基配列惰報に基づき設 用を介して本発明のペプチドの遺伝子の発現を調節・制御することができる。本 チドの遺伝子のRNAとハイブリダイズすることができ、核RNAの合成又は機 計し、合成しうる。そうした(オリゴ)ヌクレオチド(核酸)は、本発明のペプ 能を阻害することができるか、あるいは本発明のペプチド関連RNAとの相互作 できるアンチセンス(オリゴ)ヌクレオチド(核酸)を、クローン化したあるい 本発明に従えば、本発明のペプチドの遺伝子の複製又は発現を阻害することの

15 10 発明のペプチド関連RNAの選択された配列に相補的な(オリゴ)ヌクレオチド、 定の配列に相同性を有するあるいは相補的であることを意味する。ヌクレオチド、 現を調節・制御するのに有用であり、また病気などの治療又は診断に有用である 及び本発明のペプチド関連RNAと特異的にハイブリダイズすることができる 用語「対応する」とは、遺伝子を含めたヌクレオチド、塩基配列または核酸の特 (オリゴ) ヌクレオチドは、生体内及び生体外で本発明のペプチドの遺伝子の発

20 質コード領域、ORF翻駅終始コドン、3、端非翻訳領域、3、増パリンドロー の配列またはその相補体から誘導される(指令にある)ペプチドのアミノ酸を通 **始指している。本発明のベプチドの遊伝子の5、端ヘアピンループ、5、端6-**発明のペプチドの遺伝子内の如何なる領域も対象として選択しうる。 ベースペプ・リピート、5′端非翻訳領域、ポリペプチド翻訳開始コドン、蛋白 塩基配列または核酸と蛋白質との間で「対応する」とは、ヌクレオチド(核酸) ム領域、及び3、端へアピンループは好ましい対象領域として選択しうるが、本

25 の関係は、「アンチセンス」であるということができる。アンチセンス(オリ あるいは非ヌクレオチド骨格を有するその他のポリマー(例えば、市販の蛋白質 又はピリミジン塩基のN-グリコシドであるその他のタイプのポリヌクレオチド ヌクレオチド、D-リボースを含有しているボリデオキシヌクレオチド、プリン ゴ) ヌクレオチドは、2ーデオキシーDーリボースを含有しているポリデオキシ の関係は、対象物とハイプリダイズすることができる(オリゴ)ヌクレオチドと 目的核酸と、対象領域の少なくとも一部に相補的な(オリゴ)ヌクレオチド。

核酸及び合成配列特異的な核酸ポリマー)又は特殊な結合を含有するその他のポリマー(但し、眩ポリマーはDNAやRNA中に見出されるような塩基のペアリナグや塩基の付容を許容する配置をもつヌクレオチドを含有する)などが挙げられる。それらは、2本鎖DNA、1本鎖DNA、2本鏡RNA、1本鎖RNA、2本鏡RNA、1本鎖RNA、3チにDNA:RNAハイブリッドであることができ、さらに非修飾ポリヌクレオチド又は非修飾オリゴヌクレオチド、さらには公知の修飾の付加されたもの、例えば当該分野で知られた標識のあるもの、キャップの付いたもの、メチル化されたもの、1個以上の天然のヌクレオチドを頻謀物で曖換したもの、分子内ヌクレオチド修飾のされたもの、例えば非荷電結合(例えば、メチルホスホネート、レオチド修飾のされたもの、例えば非荷電結合(例えば、メチルホスホネート、

10 ホスホトリエステル、ホスホルアミデート、カルバメートなど)を持つもの、電荷を省する結合又は硫黄含有結合(例えば、ホスホロチオエート、ホスホロジチオエートなど)を持つもの、例えば蛋白質(ヌクレアーゼ、ヌクレアーゼ・インヒピター、トキシン、抗体、シグナルペプチド、ポリーレーリジンなど)や協(例えば、モノサッカライドなど)などの阅録甚を有しているもの、インターカ

15 レント化合物 (例えば、アクリジン、プソラレンなど)を持つもの、キレート化合物 (例えば、金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性の金属など)を含有するもの、アルキル化剤を含有するもの、接飾された結合を持つもの (例えば、αアノマー型の核酸など) であってもよい。ここで「ヌクレオシド」、「ヌクレオチド」及び「核酸」とは、プリン及びビリミジン塩基を含有するのみでなく、オチド」及び「核酸」とは、プリン及びビリミジン塩基を含有するのみでなく、

修飾されたその他の複葉類型塩基をもつようなものを含んでいて良い。こうした修飾物は、メチル化されたプリン及びピリミジン、アシル化されたプリン及びピリミジン、あるいはその他の複素類を含むものであってよい。修飾されたヌクレオチド及び修飾されていてよく、例えば1個以上の水酸基がハロゲンとか、脂肪族基などで置換されていたり、あるいはエーテル、アミンなどの官能基に変換されていてよい。

20

本発明のアンチセンス (オリゴ) ヌクレオチドは、RNA、DNA、あるいは 修飾された核酸である。修飾された核酸の具体例としては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そしてポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定されるものではない。本

25

9F9F90/fu O.M.

PCT/JP03/00597

30

発明のアンチセンス核酸は次のような方針で好ましく設計されうる。すなわち、 細胞内でのアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセンス核酸の細胞 透過性をより高める、目標とするセンス鎖に対する親和性をより大きなものにす る、そしてもし毎性があるならアンチセンス核酸の毎性をより小さなものにする。 こうして修飾は当該分野で数多く知られており、例えば J. Kavakami et al.,

Pharm Tech Japan, Vol. 8, pp.247, 1992; Vol. 8, pp.395, 1992; S. T. Crooke et al. ed., Antisense Research and Applications, CRC Press, 1993 などに興示がある。 本発明のアンチセンス(オリゴ)ヌクレオチドは、変化せしめられたり、修算

10 された糠、塩基、結合を含有していて良く、リポゾーム、ミクロスフェアのような特殊な形態で供与されたり、遺伝子治療により適用されたり、付加された形態で与えられることができうる。こうして付加形態で用いられるものとしては、リン酸基骨格の電荷を中和するように儚くポリリジンのようなポリカチオン体、細胞膜との相互作用を高めたり、核酸の取込みを増大せしめるような脂質(例えば、ホスホリピッド、コレステロールなど)といった疎水性のものが挙げられる。付加するに好ましい脂質としては、コレステロールやその誘導体(例えば、コレステリルクロロホルメート、コール酸など)が挙げられる。こうしたものは、核酸の3、始あるいは5、場に付着させることができ、塩基、糖、分子内ヌクレオシド結合を介して付着させることができうる。その他の基としては、核酸の3、場

26 アンチセンス(オリゴ)ヌクレオチドの阻害活性は、本発明の形質転換体、本発明の生体内や生体外の遺伝子発現系、あるいは蛋白質の生体内や生体外の餌吹系を用いて調べることができる。 駮核酸それ自体公知の各種の方法で細胞に適用できる。

挙げられるが、それに限定されるものではない。

RNaseなどのヌクレアーゼによる分解を阻止するためのものが挙げられる。 こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレングリコール、テトラエチレング リコールなどのグリコールをはじめとした当該分野で知られた水糜甚の保暖基が

本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはそれ

PCT/JP0J/00597

919190/f0 OM

らの塩に対する抗体は、本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはそれらの塩を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体の向れであってもよい。

本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはそれ 5 らの塩 (本文中、本発明のペプチド・蛋白質と略記する場合がある) に対する抗 体は、本発明のペプチド・蛋白質を抗原として用い、自体公知の抗体または抗血 滑の製造法に従って製造することができる。

(モノクローナル抗体の作数)

(a) モノクローナル抗体産生細胞の作製

10 本発明のペプチド・蛋白質は、哺乳動物に対して投与により抗体産生が可能な 部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産 生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行な われる。用いられる哺乳動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモッ われる、アウス、ラット、ヒツジ、ヤギが挙げられるが、マウスおよびラットが好ま

しく用いられる。
モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された温血動物、モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された温血動物、例えば、マウスから抗体価の認められた固体を選択し最終免疫の2~5日後に摩顧またはリンパ節を探取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することがで

20

きる。抗血消中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化した本発明のペプチド・蛋白質と抗血消とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法(ネイチャー(Nature)、256巻、495頁、1975年)に従い実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウィルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いら

25

骨砲脛御胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0などが挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)

数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度であり、PEG(好ましくは、PEG1000~PEG6000)が10~80%程度の設度で添加され、約20~40℃、好ましくは約30~37℃で約1~10分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

- 6 モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、本発明のペプチド・蛋白質抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上荷を添加し、大に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上符を添加し、放射性物質や酵素などで標識した本発明のペプチド・蛋白質を加え、
- 固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。モノクローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる方法に従って行 なうことができるが、通常はHAT(ヒポキサンチン、アミノブテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地などで行なうことができる。選別および育租用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血費を含むRPM 1 1640培地、1~10%の牛胎児血費を含むGIT培地(和光純菜工業
- 20 (株))またはハイブリドーマ培養用無血尚培地(SFM-101、日本製薬(株))などを用いることができる。培養組度は、通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマは養上海の抗体価は、上記の抗血剤中の抗体価の測定と同様にして測定できる。
- 25 (b)モノクローナル抗体の特製

モノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール抗殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相またはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸

紛剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行なうことができる。

〔ポリクローナル抗体の作製〕

本究明のポリクローナル抗体は、それ自体公知あるいはそれに即じる方法にしたがって製造することができる。例えば、免疫抗原(本発明のペプチド・蛋白質の抗原)とキャリア一蛋白質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に哺乳動物に免疫を行ない、放免疫動物から本発明のペプチド・蛋白質に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造で

- 10 哺乳動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血剤アルブミン、ウシサイログロブリン、キーホール・リンペット・ヘモシアニン等を直飛比でハプテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカブルさせる方
- また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

法が用いられる。

20 縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは 担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全 フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投 与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なうことができる。 ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された哺乳動物の血液、腹水など、 好ましくは血液から採取することができる。

抗血液中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の血液中の抗体価の測定と同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナル 抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことができ

ý

MO 03/061616

39

PCT/JP03/00597

本発明のペプチド、本発明のペプチドをコードするDNA(以下、本発明のDNAと略記する場合がある)および本発明のペプチドに対する抗体(以下、本発明の抗体と略記する場合がある)は、(i)本発明のペプチドが関与する各種疾明の抗体と略記する場合がある)は、(i)本発明のペプチドが関与する各種疾患でも他名他会物またはその塩のスクリーニング、(iii)本発明のペプチドまたはその塩の定量、(iv)遺伝子診断薬、(v)アンチセンスDNAを含有する医薬(vi)本発明の抗体を含有する医薬および診断薬、(vii)本発明の比体を含有する医薬はよび診断薬、(vii)本発明の比体を含有する医薬はよび診断薬、(vii)本発明の比べを含有する医薬はよび診断薬、(vii)、大発明のDNAを有する性を変化でもまたによる。

特に、本発明の組換え蛋白質の発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、ヒトや哺乳助物に特異的な本発明の蛋白質に対するリガンドの結合性を変化させる化合物(例、アゴニスト、アンタゴニストなど)をスクリーニングすることができ、飲アゴニストまたはアンタゴニストを各種疾病の予止、エオストはアーストまたはアンタゴニストを各種疾病の予止、エオストはアーストまたはアーカーによって、アフェア

16 防・治療剤などとして使用することができる。

本発明のペプチド、本発明のDNA、本発明の抗体および本発明のアンチセンスメクレオチドなどの用途について、以下に具体的に説明する。

(1) 本発明のペプチドが関与する各種疾病の予防・治療剤

20 本発明のペプチド、特にペプチドAは、中枢神経系、循環器系、心臓、腎臓、
泌尿器系などで発現しているGPR14と結合し、ウロテンシンIIと相同性を
有し、中枢神経機能調節作用、循環機能調節作用、心臓機能関節作用、腎臓機能
関節作用、泌尿器機能調節作用などに関与している。したがって、本発明のDN
科等が欠損している場合または発現量が異常に減少している場合、例えば、中枢

26 神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、腎血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型砂血性心筋症、肥大型心筋症、拘束型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患な

ど)、泌尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)など粗々の疾病が発症する。 したがって、本発明のペプチドおよび本発明のDNAは、例えば、中枢神経疾

19、アルツハイマー病、パーキンソン症咳群、精神分裂病、ピック病、ハン田(肉、アルツハイマー病、パーキンソン症咳群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環語疾患(肉、高血圧症、体エアイ、胃・肝体・性・尿及を乳食も下され、、、疾患(食・水下今、下腹腸

- 5 血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不鹽脈、 QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型鬱血性心筋症、肥大型心筋症、拘束 型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、 必尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)など種々の疾病の予防・治療剤等の医薬 として使用することができる。
- 10 例えば、生体内において本発明のペプチドが減少あるいは欠損しているために 本発明の蛋白質が発現している制胞における情報伝達が十分に、あるいは正常に 発揮されない患者がいる場合に、(イ) 本発明のDNAを該患者に投与し、生体 内で本発明のペプチドを発現させることによって、(ロ) 細胞に本発明のDNA を挿入し、本発明のペプチドを発現させた後に、該細胞を患者に移植することに よって、または (ハ) 本発明のペプチドを競患者に投与すること等によって、該 患者における本発明のペプチドの役割を十分に、あるいは正常に発揮させること

本発明のDNAを上記の予防・治療剤として使用する場合は、該DNAを単独 あるいはレトロウイルスペクター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスア

- 20 ソシエーテッドウイルスペクター等の適当なペクターに挿入した後、常套手段に従って、ヒトまたは温血動物に投与することができる。本発明のDNAは、そのままで、あるいは摂取促進のための補助剤等の生理学的に認められる担体とともに契剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投
- 25 本発明のペプチドを上記の予防・治療剤として使用する場合は、少なくとも90%、好ましくは95%以上、より好ましくは98%以上、さらに好ましくは98%以上に特製されたものを使用するのが好ましい。

本発明のペプチドは、例えば、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、 エリキシル剤、マイクロカプセル剤等として経口的に、あるいは水もしくはそれ

WO 03/064646

PCT/JP03/00597

41

以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤等の注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、本発明のベプチドを生理学的に認められる担体香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤等とともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用盤が得られる

錠剤、カブセル剤等に穏和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸等のような膨化剤

ようにするものである.

- 10 ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ベバーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤等が用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、前記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。 注射のための無額組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油等のような天然産出植物油等を溶解または懸濁させる等の通常の製剤実施に従って処力することができる。
- 注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ酸やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウム等)等が挙げられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例えば、エタノール等)、ポリアルコール(例えば、ブロピレングリコール、ポリエチレングリコール等)、非イオン性界面活性剤(例えば、ポリソルベート80m、HCO-50等)等と併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油等が挙げられ、溶解補助剤として安息香酸ペンジル、ペンジルアルコール等と併用してもよい。また、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液等)、無痛化剤(例えば、塩化ペンザルコニウム、塩酸プロカイン等)、安定剤(例えば、塩化ペンザルコニウム、塩酸プロカイン等)、安定剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカイン等)、安定剤(例えば、
- 25 ヒト血精アルブミン、ポリエチレングリコール等)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノール等)、酸化防止剤等と配合してもよい。関製された注射液は、通常、適当なアンプルに充填される。

本発明のDNAが挿入されたベクターも上記と同様に製剤化され、通常、非経口的に使用される。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、哺乳動物(例えばヒト、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル等)に対して投与することができる。

本発明のペプチドの投与銀は、対象疾患、投与対象、投与ルート等により差異は、はあるが、例えば、心不全の治療目的で本発明のペプチドを経口投与する場合、一般的に成人(60kgとして)においては、一日につき本発明のペプチドを約1~1000mg、好ましくは約10~500mg、より好ましくは約10~200mg投与する。非経口的に投与する場合は、本発明のペプチドの1回投与盈は投与対象、対象疾患等によっても異なるが、例えば、心不全の治療目的で本発明のペプチドを注射剤の形で成人(体重60kgとして)に投与する場合、一日につき該ペプチドを約1~1000mg程度、好ましくは約1~200mg、より好ましくは約10~100mg程度を患部に

16 (2)本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング

注射することにより投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たり

に換算した量を投与することができる。

(a) 本発明のペプチドおよび本発明の蛋白質 (本発明の蛋白質の部分ペプチドも含む) を用いることを特徴とする、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。(b) 本発明の20 ペプチドをコードするポリヌクレオチドを用いることを特徴とする本発明のペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方

用キット、(d) 本発明のペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有する本25 発明のペプチド遺伝子の発現を促進または阻奪する化合物またはその塩のスクリーニング用キット(以下、それぞれ本発明のスクリーニング方法、本発明のスクリーニング用キットと略記することもある)について以下に詳述する。

25

と本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング

(c) 本発明のペプチドおよび本発明の蛋白質を含有する本発明のペプチド

本発明の蛋白質を用いるか、または組換え型本発明の蛋白質の発現系を構築し 販発現系を用いた本発明のベプチドとの結合アッセイ系(リガンド・レセプター

WO 0.J/064646

43

PCT/JP03/00597

アッセイ系)を用いることによって、本発明のペプチドの活性を促進または阻害する化合物(例、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物など)またはその塩をスクリーニングすることができる。

このような化合物には、本発明の蛋白質を介して細胞刺激活性(例えば、アラ キドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 C a 2 * 遊離、細胞内 c A M P 生成、 細胞内 c A M P 全成、 相胞内 c A M P 全成、 4 / シトールリン酸 重生、 細胞 膜電位変動、 細胞内蛋白質のリン酸化、 c ー f o s の活性化、 p H の低下などを 促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物(アゴニスト)と を細胞 刺激活性を有しない化合物(アンタゴニスト)などが含まれる。 「本発明のペプ 刺激活性を有しない化合物(アンタゴニスト)などが含まれる。 「本発明のペプチドと本発

10 チドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる」とは、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合を阻害する場合と促進する場合の両方を包含するものである。 明の蛋白質との結合を阻害する場合と促進する場合の両方を包含するものである。 本発明は、(i) 本発明の蛋白質に、本発明のペプチドを接触させた場合と (ii) 上記した本発明の蛋白質に、本発明のペプチドおよび試験化合物を接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする本発明のペプチドと本発明の蛋白質

15 との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニング方法においては、(i) 上記した本発明の蛋白質に本発明のペプチドを接触させた場合と(ii) 上記した本発明の蛋白質に本発明のペプチドも法び試験化合物を接触させた場合における、例えば該本発明の蛋白質に対する本発明のペプチドの結合量、細胞刺激活性などを測定して比較する。

20 本発明のスクリーニング方法としての具体例としては、例えば、

(a) 本発明のペプチドを本発明の蛋白質に接触させた場合と、本発明のペプチドおよび試験化合物を本発明の蛋白質に接触させた場合における、本発明のペプチドおよび試験化合物を本発明の蛋白質に接触させた場合における、本発明のペプチアの本発明の蛋白質に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスカリーニング方法、

(b) 本発明のペプチドを、本発明の蛋白質を含有する細胞または核細胞の膜画分に接触させた場合と、本発明のペプチドおよび試験化合物を本発明の蛋白質を含有する細胞または核細胞の膜画分に接触させた場合における、本発明のペプチドの核細胞または核細胞の膜画分に接触させた場合における、本発明のペプチドの核細胞または核膜画分に対する結合蛋を測定し、比較することを特徴とする、

PCT/JP03/00597

WO 03/064646

本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

- (c) 本発明の蛋白質が、本発明の蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質である上記
- (b) 記載のスクリーニング方法、および
- (i) 本発明のペプチドが、標識した本発明のペプチドである上記(a)~(c)のスクリーニング方法などのレセプター結合アッセイ系、
- (e) 本発明のペプチドを本発明の蛋白質に接触させた場合と、本発明のペプチドおよび試験化合物を本発明の蛋白質に接触させた場合における、本発明の蛋白
- 10 質を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とする、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (1) 本発明のペプチドを本発明の蛋白質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合と、本発明のペプチドおよび試験化合物を本発明の蛋白質を含
- 15 有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、本発明の蛋白質を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とする、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、および
- (g) 本発明の蛋白質が、本発明の蛋白質をコードするDNAを含有する形質転
- 換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明の蛋白質である上記

20

- (f) のスクリーニング方法などの細胞刺激アッセイ系などが挙げられる。本発明のスクリーニング方法の具体的な説明を以下にする。
- まず、本発明のスクリーニング方法に用いる本発明の蛋白質としては、上記の 本発明の蛋白質を含有するものであれば何れのものであってもよい。しかし、特 にヒト由来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニングに用いられる

ものとしては、組換え体を用いて大量発現させた本発明の蛋白質などが適してい

25

本発明のペプチドとして、ペプチドA (成熟体, 前駆体)を使用する場合、本発明の蛋白質としては、例えば、配列番号:13で表されるアミノ酸配列と同一

または実質的に同一なアミノ酸配列を含有する蛋白質などが用いられ、さらに好ましくは、ヒトGPR14、ラットGPR14、マウスGPR14などが用いら

本発明の蛋白質を製造するには、前述の方法などが用いられる

- 6 本発明のスクリーニング方法において、本発明の蛋白質を含有する細胞あるいは該細胞膜画分などを用いる場合、後述の調製法に従えばよい。 + 交替の死亡のためでする方式を加助されて、2月40年を対して、カーブロボアは、
- 本発明の蛋白質を含有する細胞を用いる場合、眩細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行うことができる。
- 10 本発明の蛋白質を含有する細胞としては、本発明の蛋白質を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、削述の大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などがあげられる。

多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、PollerーElvehjem型

膜面分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が

- 16 ホモジナイザーで細胞を押し徴す方法、ワーリングプレンダーやポリトロン (Kinematica社製) による破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧 しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などがあげられる。細胞顔の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分回 法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500~3000rpm)で短時間
- 在70-土でフィ用v154(50・約人で、組成成呼成を成成(3000~30001pm) で通常30分20 (通常、約1~10分)遠心し、上墳をさらに高速(15000~30000rpm) で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現した本発明の蛋白質と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。
- 版本発明の蛋白質を含有する細胞や膜回分中の本発明の蛋白質の量は、1細脂当たり10°~10°分子であるのが好ましく、10°~10'分子であるのが好適である。な3、発現量が多いほど膜回分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、

高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量

前記のレセプター結合アッセイ系や細胞刺激アッセイ系などのスクリーニング 方法を実施するためには、例えば、本発明の蛋白質画分と、本発明のペプチド

(例、標識した本発明のペプチド)などが用いられる。本発明の蛋白質画分としては、天然型の本発明の蛋白質画分か、またはそれと同等の活性を有する組換え型本発明の蛋白質画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性などを示す。標識した本発明のペプチドとしては、例えば、放射性同位元素(例、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、["1]]、 (世)」など)、蛍光物質 [例、シアニン蛍光色素(例、Cy2、Cy3、Cy5、Cy5、5、Cy7(アマシャムパイオサイエンス社製)など)、フルオレスカミン、フルオレッセンインチオシアネートなど)、酵素(例、Bーガラクトシダーゼ、Bーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素など)、発光物質(例、ルミノールルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなど)、ビオチンまたはランタニド元素などで標識された本発明のペプチドなどを用いることができる。炉ましくは放射性同位元素で原識された本発明のペプチドなどである。ポルトンーハンター試薬を用いて公知の方法で調製した本発明のペプチドの原輸体を利用すること

10

26 15 20 E-64(ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加する 物のスクリーニングを行うには、まず、本発明の蛋白質を含有する細胞または細 こともできる。0.01~10mlの核レセプター溶液に、一定量(5000~500000cpm) ないバッファーであればいずれでもよい。また、非特異的結合を低減させる目的 胞の膜画分を、スクリーニングに適したパッファーに懸濁することによりレセグ ドを加えた反応チュープも用意する。反応は0~50℃、望ましくは4~37℃で、20 させる。非特異的結合Q(NSB)を知るために大過剰の未標識の本発明のペプチ の標識した本発明のペプチドを添加し、同時に $10^4 \sim 10^4 \mu \, \mathrm{MO試験化合物を共存}$ る本発明の蛋白質や本発明のペプチドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチン どの界面括性剤をバッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼによ で、CHAPS、Tween-80™(花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートな バッファー、トリスー塩酸パッファーなどのリガンドと蛋白質との結合を阻害し ター類品を調製する。パッファーには、pH4~10(望ましくはpH6~8)のリン酸 具体的には、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合

分~24時間、望ましくは30分~3時間行う。反応後、ガラス繊維遮紙等で濾過し

WO 03/064646 PCT/JP03/00597

47

適量の同パッファーで洗浄した後、ガラス繊維遮紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターまたはァーカウンターで計測する。拮抗する物質がない場合のカウント(B_o) から非特異的結合量 (NSB) を引いたカウント(B_o-NSB) を100%とした時、特異的結合量 (B-NSB) が例えば50%以下になる試験化合物を拮抗阻害能力のある候補物質として選択することができる。

また、本発明の蛋白質と本発明のペプチドとの結合を測定する方法として、

20 15 10 衝液をセンサーチップ上を通過させる方法を用いても同様に測定することができ 合を変化させる化合物のスクリーニングを行なうことができる。この方法は、本 合することによって生じる表面プラズモン共鳴の変化を共存する試験化合物が変 質または本発明の蛋白質を含む膜画分および試験化合物を含むリン酸パッファー たは本発明の蛋白質をコードするDNAを含有する形質変換体から精製した本発 の方法では、本発明のペプチドを装置に添付のプロトコールに従ったアミノカッ BIAcore (アマシャムファルマシアバイオテク社製)を用いることもできる。こ チドおよび試験化合物を含むリン酸パッファーまたはトリスパッファーなどの綴 発明の蛋白質をセンサーチップに固定し、本発明のペプチドまたは本発明のペプ 化させることを観察することによって本発明の蛋白質と本発明のペプチドとの結 またはトリスパッファーなどの緩衝液をセンサーチップ上を毎分2~20m1の流盤 明の蛋白質または本発明の蛋白質を含む膜画分、あるいは精製した本発明の蛋白 プリング法によってセンサーチップに固定し、本発明の蛋白質を含有する細胞は で通過させる。 センサーチップ上の本発明のペプチドと本発明の蛋白質とが結

前記の細胞刺激アッセイ系のスクリーニング方法を実施するためには、本発明の蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリンガ腱、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内caMP生成、細胞内caMP産生抑制、細胞内 産、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内caMP生成、細胞内caMP産生抑制、細胞内 たGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下、GTPrS結合活性などを促進する活性または抑制する活性など)を、自体公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。具体的には、まず、本発明の蛋白質を含有する細胞をマルチウェルブレート等に培養する。スクリーニングを行うにあたっては前も

る。試験化合物としては、上記と同様のものなどがあげられる。

PCT/JP03/00597

919190/CB O.M.

って新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上符 液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性 の指標とする物質(例えば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解 辞率によって検定困難な場合は、酸分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイ

5

して検出することができる。

を行なってもよい。また、cAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増入させておいた細胞に対する産生抑制作用と

細胞刺激活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当な本発明の蛋白質 を発現した細胞が用いられる。本発明の蛋白質を発現した細胞としては、前述の 組換え型本発明の蛋白質発現細胞株などが望ましい。形質転換体である本発明の 蛋白質発現細胞は安定発現株でも一過性発現株でも構わない。また、動物細胞の 種類は上記と同様のものが用いられる。

試験化合物としては、例えばペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などがあげられる。また、本発明は、(iii) 本発明のペプチドを産生する能力を有する細胞を培養した場合と(iv) 本発明のペプチドを産生する能力を有する細胞と試験化合物の混合物を培養した場合との比較を行なうことを特徴とする本発明のペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法も提及である。

本発明のスクリーニング方法においては、上記(iii)と(iv)の場合における、本発明のペプチド遺伝子の発現盤(具体的には、本発明のペプチド遺または該ペプチドをコードするmRNA異など)を測定して、比較する。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが挙げられこれら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。上記のスクリーニング方法を実施するには、本発明のペプチドを産生する能力を有する細胞をスクリーニングに適したバッファーに浮遊して調製する。バッファーには、pll約4~10(選ましくは、pll約5~8)のリン酸バッファー、ほう酸バ

25

ッファーなどの、本発明のベブチドの活性を阻奪しないバッファーであればいずれでもよい。

本発明のペプチドを産生する能力を有する細胞としては、例えば、前述した本発明のペプチドをコードするDNAを含有するペクターで形質転換された官主発明のペプチドをコードするDNAを含有するペクターで形質転換された官主(形質転換体)が用いられる。官主としては、例えば、CHO細胞などの動物細胞が好ましく用いられる。該スクリーニングには、例えば、前述の方法で培養することによって、本発明のペプチドを発現させた形質転換体が好ましく用いられ

本発明のペプチド母の測定は、公知の方法、例えば、本発明のペプチドを認識10 する抗体を用いて、細胞抽出液中などに存在する前記ペプチドを、ウェスタン解析、ELISA法などの方法またはそれに準じる方法に従い測定することができる。

本発明のベプチド遺伝子の発現異は、公知の方法、例えば、ノーザンプロッティングやReverse transcription-polymerase chain reaction (RT-PCR)、リア 15 ルタイムPCR解析システム (ABI社製、TaqMan polymerase chain reaction) などの方法あるいはそれに準じる方法にしたがって測定することができる。

例えば、上記(iv)の場合における本発明のペプチド遺伝子の発現最を、上記(iii)の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは約50%以上促進する試験化合物を本発明のペプチド遺伝子の発現を促進する20 化合物またはその塩として選択することができる。

例えば、上記 (Iv) の場合における本発明のペプチド遺伝子の発現量を、上記 (IiI) の場合に比べて、約20%以上、好ましくは30%以上、より好ましくは350%以上阻害する試験化合物を本発明のペプチド遺伝子の発現を阻害する化合物またはその塩として選択することができる。

25 本発明のペプチドと木発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、本発明の蛋白質、本発明の蛋白質を含有する細胞、あるいは本発明の蛋白質を含有する細胞の戯画分、および本発明のペプチドを含有するものである。本発明のペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、本発明のペプチドをコードする

NVO 03/NG4G4G

ğ

ポリヌクレオチドを含有するものである。

本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものがあげられる。

1. スクリーニング用試薬

(i) 湖定用 段価 液 および 洗浄 用 接 価 液

Hanks' Balanced Sall Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アル ブミン (シガマ社製) を加えたもの。

孔径0.45μmのフィルターで越過威菌し、4℃で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

(ii) 本発明の蛋白質の標品

10 本発明の蛋白質を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに5×10°個/穴で燃代し、37℃、5%CO₂、95%airで2日間培養したもの。

(iii) 標識された本発明のペプチド

(゚H)、 (゚'''1)、 (゚''C)、 (゚''S) などで罌歳した本発明のペプチド。 適当な溶媒または緩衝液に溶解したものを4℃または~20℃にで保存し、用

15 時に測定用級節液にて1μMに希釈する。

(iv) リガンド環境液

本第明のペプチドを0.1%ウシ血油アルプミン (シグマ社製)を含むPBSで1mMとなるように落解し、-20℃で保存する。

2. 加定的

- 20 (1) 12 穴組織培養用プレートにて培養した本発明の蛋白質を発現させた細胞を、測定用級衝液1mlで2回洗浄した後、490μlの測定用級衝液を各穴に加える。
- (iii) 反応液を除去し、1mlの洗浄用級衝液で3回洗浄する。細胞に結合した環識した本発明のペプチドを0.2N NaOH-1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーターA(和光純菜製)と混合する。
- (iv) 液体シンチレーションカウンター(ペックマン社製)を用いて放射活性を

WO 03/064646

PCT/JP0J/00597

51

測定し、Percent Maximum Binding (PMB)を次の式〔数1〕で求める。

(数1)

 $PMB = [(B-NSB) / (B_0-NSB)] \times 100$

PMB: Percent Maximum Binding

B :検体を加えた時の値

Ö

NSB:Non-specific Binding (非特異的結合量)

B。 :最大結合量

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる。

化合物またはその塩は、本発明のベプチドと本発明の蛋白質との結合を変化させる (結合を阻害または促進する) 化合物であり、具体的には本発明の蛋白質を介して細胞刺激活性を有する化合物またはその塩(いわゆる本発明の蛋白質のアゴニスト)、または紋刺激活性を有しない化合物(いわゆる本発明の蛋白質のアンタゴニスト)である。 該化合物としては、ベプチド、蛋白質、非ベプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などがあげられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

上記本発明の蛋白質のアゴニストであるかアンタゴニストであるかの具体的な評価方法は以下の(A)または(B)に従えばよい。

(A) 前記のスクリーニング方法で示されるレセプター結合アッセイを行い、本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる(特に、結合を阻奪す20 る) 化合物を得た後、骸化合物が上記した本発明の蛋白質を介する細胞刺激活性を有しているか否かを測定する。細胞刺激活性を有する化合物またはその塩は本

発明の蛋白質のアゴニストであり、該活性を有しない化合物またはその塩は本発明の蛋白質のアンタゴニストである。(B)(a)試験化合物を本発明の蛋白質を含有する細胞に接触させ、上記本発明

25 の蛋白質を介した細胞刺激活性を測定する。細胞刺激活性を有する化合物またはその塩は本発明の蛋白質のアゴニストである。

(b) 本発明の蛋白質を括性化する化合物 (例えば、本発明のペプチドまたは本発明の蛋白質のアゴニストなど)を本発明の蛋白質を含有する細胞に接触させた場合と、本発明の蛋白質を括性化する化合物および試験化合物を本発明の蛋白質を

CT/JP03/00597

919190/E0 OM

減少させ得る化合物またはその塩は本発明の蛋白質のアンタゴニストである。 を測定し、比較する。本発明の蛋白質を活性化する化合物による細胞刺激活性を 含有する細胞に接触させた場合における、本発明の蛋白質を介した細胞刺激活性

が有する生理括性と同様の作用を有しているので、本発明のペプチドと同様に安 全で低器性な医薬として有用である。 該本発明の蛋白質のアゴニストは、本発明の蛋白質に対する本発明のペプチド

ō

安全で低毒性な医薬、例えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキン ドが有する生理活性を抑制することができるので、核レセプター活性を抑制する 本発明の蛋白質アンタゴニストは、 本発明の蛋白質に対する本発明のペプチ

10 ソン症候群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴 拡張型態血性心筋症、肥大型心筋症、拘束型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患 血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞 呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高 (例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、泌尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁な

15 予防・治療剤として有用である。 ど)などの予防・治療剤、好ましくは中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患などの

20 本発明のペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩は、例 本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩 本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる

性腎疾患など)、泌尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)などの疾病の予防・治 型心筋症、拘束型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間窒 ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例 えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病 不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型鬱血性心筋症、肥大 高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心

25

療剤などとして安全に用いることができる.

遺伝子の発現を阻害する化合物である。該化合物またはその塩は、好ましくは 化合物の中でも好ましくは、本発明の蛋白質アンタゴニスト、本発明のペプチド 本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる

> 全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞; 拡張型**鬱**血性心筋症、肥大型 血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不 夕梯、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高 中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病、ピッ

心筋症、拘束型心筋症、心房御動など)などの予防・治療剤として有用である。 酸性アミノ酸との塩などがあげられる。 無機塩基との塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性またに 合物の塩としては、例えば、薬学的に許容可能な塩などが用いられる。例えば、 上記のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化

ö らびにアルミニウム塩、アンモニウム塩などがあげられる。 アルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩、な 無機塩基との塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などの

15 ルアミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルア ミン、ピリジン、ピコリン、2、6ールチジン、エタノールアミン、ジエタノー 有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルア

ミン、N,N'ージベンジルエチレンジアミンなどとの塩などがあげられる。 無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水茶酸、硫酸、リン酸な

どとの塩があげられる。

20 酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンス ルホン酸、ベンゼンスルホン酸、安息香酸などとの塩があげられる。 有機酸との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、フマル

バラギン酸、グルタミン酸などとの塩があげられる。 チニンなどとの塩があげられ、酸性アミノ酸との好適な例としては、例えばアン 塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オル

を医薬として実施する場合と同様にして実施することができる。 化合物またはその塩を上述の医菜として使用する場合、上記の本発明のペプチド 本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる

化合物またはその塩を上述の医薬として使用する場合、常套手段に従って実施す 本発明のスクリーニング方弦またはスクリーニング用キットを用いて得られる

919190/CB O.M.

ることができる。例えば、必要に応じて糖衣や腸溶性被膜を施した錠剤、カブセル剤、エリキシル剤、マイクロカブセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、酸化合物またはその塩を生理学的に認められる担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な用量が得られるようにするものである。

総剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えばゼラチン、コーンスターチ、トラガントガム、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、前記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなべヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の契剤実施にしたがって処方することができる。

15

与することができる。

注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど)などがあげられ、適当な溶解補助剤、たとえばアルコール(たとえばエタノール)、ポリアルコール(たとえばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、ポリアルコール(たとえばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(たとえばポリソルベート80[™]、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としてはゴマ油、大豆油などがあげられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。また、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ベンジルト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製されたアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された

往射液は通常、適当なアンプルに充填される。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコイヌ、サル、チンパンジーなど)に対して投与することができる。

- 5 本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩の投与量は、症状などにより差異はあるが、経口投与の場合一般的に成人(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~1000mg、好ましくは約1.0~300mg、より好ましくは約3.0~50mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与置は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、たとえば注射剤の形では成人の心不全患者(体質60kgとして)への投与においては、(本発明の蛋白質の)アンタゴニストを一日につき約0.01~30mg、好ましくは約0.1~20mg、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投
- (i) 本発明の抗体と、被検液および標識化された本発明のペプチドとを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化された本発明のペプチドの割合を測定することを特徴とする被検液中の本発明のペプチドの定置法、および(ii) 被検液と担体上に不溶化した本発明の抗体および標識化された本発明の別
- 25 の抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の復躁剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の本発明のペプチドの定量法を提供する。また、本発明のペプチドに対するモノクローナル抗体(以下、本発明のモノクローナル抗体と称する場合がある)を用いて本発明のペプチドの定量を行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分

Fab画分を用いてもよい。 子そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(a b'), 、 F a b'、 あるいは

これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法 体、抗原もしくは抗体-抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し であれば、いずれの顔定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、 のではなく、被測定液中の抗原量(例えば、本発明のペプチド量)に対応した抗 本発明の抗体を用いる本発明のペプチドの定盤法は、 特に制限されるべきも

の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。 イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性

10 など)、フルオレスカミン、フルオレッセンインチオシアネートなど)、酵森 光色素 (例、Cy2、Cy3、Cy5、Cy5.5、Cy7 (アマシャムパイオサイエンス社製) 索 (例、 ('''1) 、 ('''1) 、 (''1) 、 (''C) など)、 蛍光物質 (例、シアニン蛍 (例、βーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ 標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、例えば、放射性同位元

15 ミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなど)、ビオチン、ランタニド元索 パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素など)、発光物質(例、ルミノール、ル ビジン系を用いることもできる。 などが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と緊髏剤との結合にピオチンーア

性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるい はガラス等が挙げられる。 方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、セルロース等の不溶 ペプチドあるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる 抗原あるいは抗体の不溶化にあたっては、物理吸菪を用いてもよく、また通常

20

25 逆の順序に行っても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なっても **応させ (2次反応) たのち、不熔化損体上の保職剤の活性を測定することにより** 被検液中の本発明のペプチド母を定母することができる。1次反応と2次反応は 反応させ(1次反応)、さらに保職化した別の本発明のモノクローナル抗体を反 よい。環路化剤および不溶化の方法は前配のそれらに準じることができる。また サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を

> 919190/fib O.M. PCT/JP03/00597

的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。 いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目 サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは保護用抗体に用

ペプチドのC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC 2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、本発明の 結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。 すなわち、 1 次反応および 応と2次反応に用いられる本発明のモノクローナル抗体は、本発明のペプチドの ็場部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。 本発明のサンドイッチ法による本発明のペプチドの測定法においては、1次反

10 のち、未反応の標識抗原(F) と、抗体と結合した標識抗原 (B) とを分離し 競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリー等に用いることができる。 競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させた 本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、

15 る。本反応法には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレング して固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。 て固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体と リコール、前記抗体に対する第2抗体等を用いる液相法、および、第1抗体とし (B/F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定し、被検液中の抗原量を定量す

20 体に対して競合反応させた後固相と被相を分離するか、あるいは、被検液中の抗 体を固相に結合させたのち、固相と被相を分離する。次に、いずれかの相の標識 原と過剰量の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標識化抗 量を測定し被検液中の抗原量を定置する。 イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定器の認識化抗

25 物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリー等 た不溶性の沈降物の畳を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降 また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶波中で抗原抗体反応の結果生じ

別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件 これら個々の免疫学的測定法を本発明の定盘方法に適用するにあたっては、特

PCT/JP03/00597

919190/CB O.M.

ればよい。これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成群等を参照す 操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のペプチドの測定系を構築す

疫測定法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら縄「酵素免疫 ら編「静素免疫測定法」(医学魯院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免 ĬΤ Vol. 70(Immunochemical Techniques(Part A))、同藝 Vol. 73(Immunochemical 測定法」(第3版)(医学學院、昭和62年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY. 例えば、入江 寛編「ラジオイムノアッセイ」(腓談社、昭和49年発行)、 寬編「統ラジオイムノアッセイ」(群談社、昭和54年発行)、石川栄治

10 Techniques(Part B))、 同春 Vol. 74(Immunochemical Techniques(Part C))、 Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上 General Immunoassay Methods))、 同母 Vol. 121(Immunochemical 同僻 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E.Monoclonal Antibodies and 同春 Vol. 84(Immunochemical Techniques(Part D:Selected Immunoassays)).

感度良く定盟することができる 以上のようにして、本発明の抗体を用いることによって、本発明のペプチドを 15

アカデミックプレス社発行)等を参照することができる。

20 経疾患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病、ピック病、 脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型鬱血性心筋症、肥大型心筋症、 低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整 ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症 って、(1)本発明のペプチドの濃度の増加が検出された場合、例えば、中枢神 拘束型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患な さらには、本発明の抗体を用いて本発明のペプチドの微度を定置することによ

血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原 パーキンソン症候群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳 の濃度の減少が検出された場合、例えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病 ど)、泌尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)などに罹患している、または将来 罹患する可能性が高いと診断することができる。また、(ii)本発明のペプチド

25

尿失禁など)などに罹患している、または将来罹患する可能性が高いと診断する 腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、泌尿器系疾患(例、頻尿、 心筋梗塞、拡張型鬱血性心筋症、肥大型心筋症、拘束型心筋症、心房細動など)、 発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、

٠ د د を検出するために使用することができる。また、本発明のペプチドを精製するた 被検細胞内における本発明のペプチドの拳脚の分析等のために使用することがで めに使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明のペプチドの検出、 また、本発明の抗体は、体液や組織等の被検体中に存在する本発明のペプチド

(4) 遺伝子診断薬

10

温血動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、トリ、ヒツジ、プタ、 本発明のDNAは、例えば、プロープとして使用することにより、ヒトまたは

15 ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サル等)における本発明のペプチドをコードするDN mRNAの増加あるいは発現過多等の遺伝子診断薬として有用である。 **核DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、核DNAまたは** AまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、

20 チドAが関与している場合は、ウロテンシン11前駆体遺伝子の変動などを検出。 GPR14受容体を介したリガンド応答が関与する疾患において、実際にはペラ とは異なる前駆体遺伝子(ペプチドA前駆体の遺伝子)から生成する。従って、 結合し、ウロテンシンIIと同様な作用を有すると推定される。しかしながら、 本発明のペプチドAは、これまでに知られているウロテンシンII前駆体遺伝子 特に、本発明のペプチドAは、ウロテンシンIIの受容体であるGPR14に

25 する方法を用いても、原因となる遊伝子異常は見出されず、ペプチドA前駆体辺 伝子の変動などを検出することにより、原因となる遺伝子異常、遺伝子変動等を 見出すことが可能となる。

イブリダイゼーションやPCRISSCP法(Genomics, 5巻, 874~879頁, 本発明のDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、自体公知のノーザンハ

PCT/JP03/00597

919199/EU O.M.

1989年、Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 86巻, 2766~2770頁, 1989年)、 DNAマイクロアレイ等により実施することができる。

例えば、ノーザンハイブリダイゼーションやDNAマイクロブレイにより発現 版下が検出された場合やPCR-SSCP法やDNAマイクロブレイによりDN Aの突然変異が検出された場合は、例えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー 病、パーキンソン症候群、特神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆 脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、 原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症 の防梗塞、拡張型鬱血性心筋症、肥大型心筋症、均束型心筋症、心房細助など)、 腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間窦性腎疾患など)、必尿器系疾患(例、頻尿、 尿失禁など)などに罹患している可能性が高いと診断することができる。

(5) アンチセンスDNAを含有する医薬

15 本発明のDNAに相補的に結合し、該DNAの発現を抑制することができるアンチセンスDNAは、生体内における本発明のペプチドまたは本発明のDNAの機能を抑制することができるので、例えば、本発明のペプチドまたは本発明のDNAの機能を抑制することができるので、例えば、本発明のペプチドの発現過多に超因する疾患(例えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型鬱血性心筋症、肥大型心筋症、拘束型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患(例、腎炎腎不全、同室性腎疾患など)、必尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)など)の予防・治療剤、好ましくは中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患などの予防・治療

上記アンチセンスDNAを上記の予防・治療剤として、前記した本発明のDNAを含有する各種疾病の予防・治療剤と同様に使用することができる。 例えば、数アンチセンスDNAを単独あるいはレトロウイルスペクター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスペクター等の適 25

剤として使用することができる

当なベクターに挿入した後、常套手段に従って投与することができる。級アンチセンスDNAは、そのままで、あるいは摂取促進のために補助剤等の生理学的に認められる担体とともに製剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。

さらに、餃アンチセンスDNAは、組織や細胞における本発明のDNAの存在やその発現状況を悶べるための診断用オリゴヌクレオチドプローブとして使用することもできる。

さらに、本発明は、

- (i) 本発明のペプチドをコードするRNAの一部を含有する二重鎖RNA、
- (ii) 前配二重鎖RNAを含有してなる医薬、

10

(iii) 本発明のペプチドをコードするRNAの一部を含有するリボザイム、(iv) 前記リボザイムを含有してなる医薬も提供する。

上記アンチセンスヌクレオチドと同様に、二重鎖RNA(RNAi;RNA

interference法)、リボザイムなども、本発明のペプチドをコードするポリヌク15 レオチド(例、DNA)の発現を抑制することができ、生体内における本発明のペプチドまたはDNAの機能抑制することができるので、例えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、

20 QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型鬱血性心筋症、肥大型心筋症、拘束型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間遠性腎疾患など)、必尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)などの予防・治療剤、好ましくは中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患などの予防・治療剤などとして使用することがでさる。

25 二重鑽RNAは、公知の方法(例、Nature, 411巻, 494頁, 2001年)に準じて、本発明のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造することができる。

リポザイムは、公知の方法(例、TRENDS in Molecular Medicine, 7巻, 221頁, 2001年)に準じて、本発明のポリヌクレオチドの配列を基に設計して製造することができる。例えば、本発明のペプチドをコードするRNAの一部に公知のリポ

PCT/JP03/00597

9F9F90/C0 OA

ザイムを連結することによって製造することができる。本発明のペプチドをコードするRNAの一部としては、公知のリポザイムによって切断され得る本発明のRNA上の切断部位に近接した部分(RNA断片)が挙げられる。

上記の二重鎖RNAまたはリポザイムを上記予防・治療剤として使用する場合、 アンチセンスポリヌクレオチドと同様にして製剤化し、投与することができる。

(6) 本発明の抗体を含有する医薬および診断薬

本発明のペプチドの活性を中和する作用を有する本発明の抗体は、例えば、本発明のペプチドの発現過多に起因する疾患(例えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、バーキンソン症候群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型酸血性心筋症、肥大型心筋症、均束型心筋症、心房細助など)、腎臓疾患(例、腎炎、腎不全、間室性腎疾患など)、泌尿器系疾患 (例、頻尿、尿失禁など)など)の予防・治療剤など、好ましくは中枢神経疾患、成環型器疾患、心疾患などの予防・治療剤などの医薬として有用である。さらに、本発明の抗体は、本発明のベプチドの発現過多に起因する疾患(例えば、中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、バーキンソン症候群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血

20

本発明の抗体を含有する上記疾患の予防・治療剤は、そのまま液剤として、または適当な剤型の医薬組成物として、ヒトまたは哺乳動物(例、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サル等)に対して経口的または非経口的に投与することができる。投与量は、投与対象、対象疾患、症状、投与ルート等によっても異なるが、例えば、心不全治療の目的で本発明の抗体を1回量として、通

25

常0.01~20mg/kg体重程度、好ましくは0.1~10mg/kg体重程度、さらに好ましくは0.1~5mg/kg体重程度を、1日1~5回程度、好ましくは1日1~3回程度、静脈注射により投与するのが好都合である。他の非経口投与および経口投与の場合もこれにゆずる量を投与することができる。症状が特に重い場合には、その症状に応

じて増重してもよい。

本発明の抗体は、それ自体または適当な医薬組成物として投与することができる。上配投与に用いられる医薬組成物は、上配またはその塩と菜理学的に酢容され得る担体、希釈剤もしくは賦形剤とを含むものである。かかる組成物は、経口または非経口投与に適する剤形として提供される。

10 すなわち、例えば、経口投与のための組成物としては、固体または液体の剤形 具体的には錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、顆粒剤、散 剤、カプセル剤(ソフトカプセル剤を含む)、シロップ剤、乳剤、懸酒剤等があ げられる。かかる組成物は自体公知の方法によって製造され、製剤分野において 通常用いられる担体、希釈剤もしくは賦形剤を含有するものである。例えば、錠 利用の担体、賦形剤としては、乳糖、でんぷん、蔗糖、ステアリン酸マグネシウ

ム等が用いられる。

非経口投与のための組成物としては、例えば、注射剤、坐剤等が用いられ、注射剤は静脈注射剤、皮下注射剤、皮内注射剤、筋肉注射剤、点滴注射剤等の利形を包含する。かかる注射剤に用いられる無菌の水性もしくは油性液に溶解、認適または乳化することによって調製する。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液等が用いられ、適当な溶解補助剤、水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液等が用いられ、適当な溶解補助剤、カ、ブルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン界面活性剤(例、ポリソルペートコール、ポリエチレングリコール)、非イオン界面活性剤(例、ポリソルペート

25 80、HC〇-50 (polyoxyethylene (50mol) adduct of hydrogenated castor oil)) 等と併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油等が用いられ、溶解補助剤として安息香酸ペンジル、ペンジルアルコール等を併用してもよい。調製された注射液は、通常、適当なアンプルに充填される。直腸投与に用いられる坐剤は、上記抗体またはその塩を通常の坐換用基剤に混合する

919194/60 OM

64

PCT/JP0J/00597

ことによって関製される。

上紀の経口用または非経口用医薬組成物は、括性成分の投与量に適合するような投薬単位の剤形に調製されることが好都合である。かかる投薬単位の剤形としては、錠剤、丸剤、カプセル剤、注射剤(アンプル)、坐剤等が例示され、それぞれの投薬単位剤形当たり通常約5~500mg、とりわけ注射剤では約5~100mg、その他の剤形では約10~250mgの上記抗体が含有されていることが好ましい。なお前記した各組成物は、上記抗体との配合により好ましくない相互作用を生じない限り他の活性成分を含有してもよい。

Ç,

10 (7) 本発明のDNAを有する非ヒト動物の作製

本発明のDNAを用いて、本発明のペプチドを発現するトランスジェニック非ヒト動物を作製することができる。非ヒト動物としては、哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)など(以下、動物と略記する)が挙げられるが、特に、マウス、ウサギなどが好適である。

- 15 木発明のDNAを対象動物に転移させるにあたっては、成DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合した遺伝子コンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、ウサギ由来の本発明のDNAを転移させる場合、これと相同性が高い動物出来の本発明のDNAを動物細胞で発現させうる各種プロモーターの下流に結合した遺伝子コンストラクトを、例えば、ウサギ受精卵へ
- 20 マイクロインジェクションすることによって本発明の蛋白質を高底生するDNA 転移動物を作出できる。このプロモーターとしては、例えば、ウイルス由来プロモーター、メタロチオネイン等のユピキアスな発現プロモーターも使用しうるが、 好ましくは脳で特異的に発現するNGF遺伝子プロモーターやエノラーゼ遺伝子プロモーターなどが用いられる。
- 25 受精卵細胞段階における本発明のDNAの転移は、対象動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本究明の蛋白質が存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞及び体細胞の全てに本発明の蛋白質を有することを意味する。 遺伝子を受け継いだこの組の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の蛋白質を有

WO 03/061616

PCT/JP03/00597

65

ঞ গু

本発明のDNA転移動物は、交配により遺伝子を安定に保持することを確認して、 該DNA保有動物として通常の飼育環境で飼育様代を行うことができる。さらに、目的DNAを保有する健雄の動物を交配することにより、導入遺伝子を相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を変配し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖様代することができる。 本発明のDNAが転移された動物は、本発明の蛋白質が高発現させられているので、本発明の蛋白質に対するアゴニストまたはアンタゴニストのスクリーニング用の動物などとして有用である。

- 10 本発明のDNA転移動物を、組織培養のための細胞原として使用することもできる。例えば、本発明のDNA転移マウスの組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、あるいは遺伝子により発現された本発明の蛋白質が存在する組織を分析することにより、本発明の蛋白質について分析することができる。本発明の蛋白質を有する組織の細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用して、例えば、脳や末梢組織由来のような一般に培養困難な組織からの細胞の機能を研究することができる。また、その細胞を用いることにより、例えば、路和脱の機能を研究することができる。また、高発現細胞株があれば、そこから、本発明の蛋白質を単離精製することも可能である。
- 20 (8) ノックアウト動物

本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞および本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

- 1) 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞
- 25 2) 該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由米のβーガラクトシダーゼ遺伝
- 子)を導入することにより不活性化された上記1)記載の胚幹細胞
- 3) ネオマイシン耐性である上記1) 記載の胚幹細胞
- 4) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記1) 記載の胚幹細胞
- 5) ゲッ歯動物がマウスである上記4) 記載の胚幹細胞

- 6) 本発明のDNAが不活性化された該DNA発現不全非ヒト哺乳動物
- に対するプロモーターの制御下で発現しうる上記6) 記載の非ヒト哺乳動物 子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNA 核DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝
- 3 8) 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である上記6) 記載の非ヒト哺乳動物
- 9) ゲッ歯動物がマウスである上記8) 記載の非ヒト哺乳動物、および
- は阻容する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。 検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進また 10) 上記7) 記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を
- 10 15 助物の胚幹細胞 (以下、ES細胞と略記する)をいう。 実質的に喪失させることにより、DNAが実質的に本発明のペプチドの発現能を 舘を抑制するか、あるいは該DNAがコードしている本発明のペプチドの活性を 動物が有する本発明のDNAに入為的に変異を加えることにより、DNAの発現 有さない(以下、本発明のノックアウトDNAと称することがある)非ヒト哺乳 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞とは、核非ヒト哺乳
- 非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

み取り枠をずらしたり、プロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することに ることによって行なうことができる。これらの変異により、例えば、コドンの競 手法により放DNA配列の一部又は全部の削除、他DNAを挿入または置換させ 本発明のDNAに人為的に変異を加える方法としては、例えば、遺伝子工学的

より本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。 本発明のDNAが不括性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞(以下、本発明のD

20

表とするレポーター遺伝子等を挿入することによりエキソンの機能を破壊するか 子)、cat(クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ遺伝子)を代 し、そのエキソン部分にネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロマイシン耐性遺伝子 例としては、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAを単な あるいはエキソン間のイントロン部分に遺伝子の転写を終結させるDNA配列 を代表とする薬剤耐性遺伝子、あるいはlacZ(βーガラクトシダーゼ遺伝 NA不括性化ES細胞または本発明のノックアウトES細胞と略記する)の具体

25

919190/E0 OM

PCT/JP03/00597

67

選別することにより得ることができる. 本発明のDNA上あるいはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブ 例えば相同組換え法により該動物の染色体に導入し、得られたES細胞について DNA配列を有するDNA鎖(以下、ターゲッティングベクターと略記する)を 列をプライマーとしたPCR法により解析し、本発明のノックアウトES細胞を ゲッティングベクター作製に使用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配 リダイゼーション解析あるいはターゲッティングベクター上のDNA配列とター Aを合成できなくすることによって、結果的に遺伝子を破壊するように構築した (例えば、polyA付加シグナルなど)を抑入し、完全なメッセンジャーRN

- 20 15 10 景が明らかなES細胞を取得するなどの目的で例えば、C57BL/6マウスや EvansとKaufmaの方法に準じて新しく樹立したものでもよい。例えば、マウスの ロスすることでその遺伝的背景をC57BL/6マウスに代えることが可能であ ES細胞は病態モデルマウスを作出したとき、C57BL/6マウスとバックク 利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持つので、これを用いて得られた 好に用いうる。BDF 「マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫であるという マウス(C57BL/6とDBA/2との F_1)を用いて樹立したものなども良 C57BL/6の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善した BDF_1 **疫学的背景がはっきりしていないので、これに代わる純系で免疫学的に遺伝的背** ES細胞の場合、現在、一般的には129系のES細胞が使用されているが、免 ては、例えば、前述のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知 る点で有利に用い得る。 また、相同組換え法等により本発明のDNAを不活化させる元のES細胞とし
- よく多数の初期胚を取得することができる。 るが、これ以外に8個胞期匠を採卵し胚盤胞まで培養して用いることにより効率 ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の胚盤胞を使用す

25

系列キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の手間を削減するため にもできるだけ早く雌雄の判別を行なうことが望ましい。 また、雌雄いずれのES細胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖

ES細胞の雌雄の判定方法としては、例えば、PCR法によりY染色体上の性

919190/E0 OA

69

8

決定領域の遺伝子を増幅、検出する方法が、その1例としてあげることができるこの方法を使用すれば、従来、核型分析をするのに約10°個の細胞数を要していたのに対して、1コロニー程度のES細胞数(約50個)で済むので、培養初期におけるES細胞の第一次セレクションを雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に雄細胞の選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削減である。

5

また、第二次セレクションとしては、例えば、G-バンディング法による染色体数の確認等により行うことができる。得られるES細胞の染色体数は正常数の100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の関係上因離な場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウトした後、正常細胞(例えば、マウスでは染色体数が2

10

n=40である細胞)に再びクローニングすることが望ましい。 このようにして得られた胚幹細胞株は、通常その増殖性は大変良いが、個体発生できる能力を失いやすいので、注意深く歴代培養することが必要である。例えば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上でL1F(1-

16 10000U/ml) 存在下に炭酸ガス培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気または5%酸菜、5%炭酸ガス、90%空気)で約37℃で培養するなどの方法で培養し、維代時には、例えば、トリプシン/EDTA溶液(通常0.001-0.5%トリプシン/0.1-5ml EDTA、好ましくは約0.1%トリプシン/iml EDTA)処理により巣細胞化し、新たに用意したフィーダー細胞上に指種する方法などがとら

20 れる。このような雄代は、通常1~3日年に行なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細胞が見受けられた場合はその培養細胞は放棄することが望まれる。

E S 細胞は、適当な条件により、高密度に至るまで単層培養するか、または細胞集塊を形成するまで浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの類々のタイプの細胞に分化させることが可能であり(M. J. Evans及びM. H. Kaufman, ネイチャー(Nature)第292巻、154頁、1981年; G. R. Martin プロシーディングス・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.)第78巻、7634頁、1981年; T. C. Doctschman ら、ジャーナル・オブ・エンブリオロジー・アンド・エクスペリメ

25

ンタル・モルフォロジー、第87巻、27頁、1985年】、本発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発現不全細胞は、インビトロにおける本発明のペプチドの細胞生物学的検討において有用である。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、眩動物のmRNA展を公知方法を 5 用いて測定して間接的にその発現監を比較することにより、正常動物と区別する ことが可能である。

数非と下哺乳動物としては、前配と同様のものが用いられる。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作製したターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入し、導入によりターゲッティングベクターの本発明のDNAが不活性化されたDNA配列が遺伝予相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることにより、本発明のDNAをノックアウトさせることができる。

本発明のDNAがノックアウトされた細胞は、本発明のDNA上またはその近 6 傍のDNA配列をプロープとしたサザンハイプリダイゼーション解析またはター ゲッティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティングベクターに使用した マウス由来の本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列とをプライマーとした PCR社による解析で判定することができる。非ヒト哺乳動物胚幹細胞を用いた 場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明のDNAが不活性化された細胞株をク に移植する。作出された動物は正常な本発明のDNA原をもつ細胞と人為的に変 異した本発明のDNA座をもつ細胞との両者から構成されるキメラ動物である。 核キメラ動物の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA座をもつ場合、この

25 ようなキメラ個体と正常個体を交配することにより得られた個体群より、全ての組織が人為的に変異を加えた本発明のDNA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コートカラーの判定等により選別することにより得られる。このようにして得られた個体は、通常、本発明のペプチドのヘテロ発現不全個体であり、本発明のペプチドのヘプチドのヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本発明の

ペプチドのホモ発現不全個体を得ることができる。

エニック非ヒト哺乳動物に比べて、遺伝子相同組換えにより本発明のDNA座に したトランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ることができ、これらのトランスジ でDNA溶液を注入することによりターゲッティングベクターを染色体内に導入 **卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマイクロインジェクション法**

ű

- 変異のあるものを選択することにより得られる。 このようにして本発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配により
- 得られた動物個体も該DNAがノックアウトされていることを確認して通常の飼 育環境で飼育様代を行なうことができる。
- 15 10 雄雄を交配することにより、核不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテ 状態で飼育することにより効率的に得ることができる。ヘテロザイゴート動物の ート動物は、母親動物に対して、正常個体1,ホモザイゴート複数になるような 相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得しうる。得られたホモザイゴ 該不活化DNAの保有する雌雄の動物を交配することにより、該不活化DNAを さらに、生殖系列の取得および保持についても常法に従えばよい。すなわち、
- ロザイゴート助物を繁殖雄代する。 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDNA

発現不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用である。

- 20 導され得る種々の生物活性を欠失するため、本発明のペプチドの生物活性の不活 性化を原因とする疾病のモデルとなり得るので、これらの疾病の原因究明及び治 **療法の検討に有用である** また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のペプチドにより誘
- 果を有する化合物のスクリーニング方法 (8a) 本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して予防・治療数
- に超因する疾病に対して予防・治療効果を有する化合物のスクリーニングに用い 本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAの欠損や損傷など

25

投与し、該動物の変化を観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠 すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を

919190/CB O.M.

PCT/JP03/00597

塩のスクリーニング方法を提供する。 損や損傷などに起因する疾病に対して予防・治療効果を有する化合物またはその

- 動物としては、前記と同様のものがあげられる。 該スクリーニング方法において用いられる本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳
- げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であって 化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などがあ 試験化合物としては、例えば、ベプチド、蛋白質、非ベプチド性化合物、合成

無処理の対照動物と比較し、該動物の各器官、組織、疾病の症状などの変化を指 具体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、試験化合物で処理し

標として試験化合物の予防・治療効果を試験することができる

10

- ることができる。また、試験化合物の投与量は、投与方法、試験化合物の性質な などが用いられ、試験動物の症状、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択す 試験動物を試験化合物で処理する方法としては、例えば、経口投与、静脈注射
- 拘束ストレスに対する排便量変化を経時的に測定する 場合、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、該動物の 例えば、心不全に対して予防・治療効果を有する化合物をスクリーニングする

15

どにあわせて適宜選択することができる。

- 20 防・治療剤などの医薬として使用することができる。さらに、上記スクリーニン ばれた化合物であり、本発明のペプチドの欠損や損傷などによって引き起こされ グで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。 る疾患に対して予防・治療効果を有するので、該疾患に対する安全で低毒性な予 **該スクリーニング方法を用いて得られる化合物は、上記した試験化合物から選**
- 25 の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸など)や塩基(例 オン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸 臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピ 加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸 アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付

該スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、核化合物

安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられ マ

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与監は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、該化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体重

10 60kgとして)の心不全の患者においては、一日につき核化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、核化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、核化合物を注射剤の形で通常成人(60kgとして)の心不全の患者に投与する場合、一日につき核化合物を約0.01~30mg、好ましくは約0.1~20mg、

15 より好ましくは約0.1~10mgを静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(8b) 本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物のスクリーニング方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーターの括性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

20

上記スクリーニング方法において、本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物としては、前記した本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物の中でも、本発明のDNAがレボーター遺伝子を導入することにより不活性化され、該レボーター遺伝子を導入することにより不活性化され、該レボーター遺伝子が本発明のDNAに対するグロモーターの制御下で発現しうるものが用いられ

25

試験化合物としては、前記と同様のものがあげられる。

レポーター遺伝子としては、前記と同様のものが用いられ、 βーガラクトシタ

WO 0.3/064646 PCT/JP03/00597

73

ーゼ遺伝子(1 a c Z)、可容性アルカリフォスファターゼ遺伝子またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

本発明のDNAをレポーター遺伝子で置換された本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの支 配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現をトレースすることにより、プロモーターの活性を検出することができる。

例えば、本発明のペプチドをコードするDNA領域の一部を大鵬菌由米のβーガラクトシダーゼ遺伝子(1 a c Z)で置換している場合、本来、本発明のペプチドの発現する組織で、本発明のペプチドの代わりにβーガラクトシダーゼが発現する。従って、例えば、5 ープロモー4 ークロロー3 ーインドリルーβーガラ

クトピラノシド(X-gal)のようなβ-ガラクトシダーゼの基質となる試薬を用いて染色することにより、簡便に本発明のペプチドの動物生体内における発現状態を観察することができる。具体的には、本発明のペプチド欠損マウスまたはその組織切片をグルタルアルデヒドなどで固定し、リン酸級衝生理食塩液(PBS)で洗浄後、X-galを含む染色液で、室温または37℃付近で、約30分ないし1時間反応させた後、組織標本を1mM EDTA/PBS溶液で洗浄することによって、β-ガラクトシダーゼ反応を停止させ、呈色を観察すればよい。また、常法に従い、1acZをコードするmRNAを検出してもよい。

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した試20 験化合物から選ばれた化合物であり、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進または阻害する化合物である。

版スクリーニング方法で得られた化合物は塩を形成していてもよく、酸化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましなど)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好まし

26 い。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、 硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマ ル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、 メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物またはその塩は、

本発明のペプチドの発現を促進し、核ペプチドの機能を促進することができるので、例えば、中板神経疾患(例、アルツハイマー病、パーキンソン症候群、精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗寒、拡張型鬱血性心筋症、肥大型心筋症、拘束型心筋症、心房細動など)、腎臓疾患(例、肾炎、腎不全、間室性腎疾患など)、必尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)などの予防・治療剤などの医薬として有用である。

Ú

また、本発明のDNAに対するプロモーター括性を阻害する化合物またはその 塩は、本発明のペプチドの発現を阻害し、酸ペプチドの機能を阻害することができるので、例えば中枢神経疾患(例、アルツハイマー病、バーキンソン症候群、 精神分裂病、ピック病、ハンチントン病、老人性痴呆、脳血管性痴呆など)、循 環器疾患(例、高血圧症、低血圧症、腎血管性高血圧、原発性肺高血圧など)、 心疾患(例、心不全、不整脈、QT延長症候群、狭心症、心筋梗塞、拡張型健血 性心妨症、肥大型心筋症、拘束型心筋症、心房抑動など)、腎臓疾患(例、腎炎 腎不全、阴窝性腎疾患など)、泌尿器系疾患(例、頻尿、尿失禁など)などの予

さらに、上紀スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。

防・治療剤などの医薬として有用である。

20 核スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記した本発明のペプチドを含有する医薬と同様にして製造することができる。このようにして得られる契剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

WO 03/064646 PCT/JP03/00597

6,

与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物を注射剤の形で通常成人(60kgとして)の心不全の患者に投与する場合、一日につき眩化合物を約0.01~30mg程度、 好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射によりを 投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに検算した量を投与することができる。

一方、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻奪する化合物を経口投与する場合、一般的に成人(体重60kgとして)の心不全の患者においてに一日につき該化合物を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは

10 約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、咳化合物の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物を注射剤の形で通常成人 (60kgとして) の心不全の患者に投与する場合、一日につき咳化合物を約0.01~30mg、好ましくは約0.1~10mgを静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した盤を投与することができる。このように、本発明のDNA発現不全非とト哺乳動物は、本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩をスクリーニングする上で極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に超因する各種疾患の

20 また、本発明のDNAのプロモーター領域を含有するDNAを使って、その下流に穏々の蛋白質をコードする遺伝子を連結し、これを動物の卵細胞に注入していわゆるトランスジェニック動物(遺伝子移入動物)を作成すれば、特異的にそのポリペプチドを合成させ、その生体での作用を検討することも可能となる。さらに上記プロモーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような制胞株を樹立すれば、本発明のペプチドそのものの体内での産生能力を

原因究明または予防・治療薬の開発に大きく貢献することができる

本明細替において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-

特異的に促進もしくは抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用でき

| 91919160 OM | |
|-----------------|--|
| PCT/JPn3/nn597 | |
| 91-91-94/fit OM | |

76

野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関 し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示すものとする。 IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分

DNA : デオキシリボ核酸

c DNA :相補的デオキシリボ核酸

57

:アデニン

: チミン

:ガアニン

・ツァツソ

: チミンまたはシトシン

10

: チミン、シトシン、アデニンまたはグアニン

: アデニンまたはグアニン

: チミンまたはアデニン

: シトシンまたはアデニン

: シトシンまたはグアニン

15

RNA :リポ核酸

mRNA :メッセンジャーリポ核酸

dTTP : デオキシチミジン三リン酸

: デオキシアデノシン三リン酸

dATP

dGTP : デオキシグアノシン三リン酸

20

dCTP :デオキシシチジン三リン酸

ATP :アデノシン三リン酸

GlyまたはG :グリシン

Alastka : アラニン

ValまたはV : ベジン

25

LeuまたはL :ロイシン

| | eまたは| : イソロイシン

SerまたはS :セジン

ThrまたはT : スレオニン

77

PCT/JP03/00597

CysまたはC :システイン

MetまたはM :メチオニン

GluまたはE :グルタミン酸

LysまたはK : リジン

AspまたはD

: アスパラギン酸

ArgまたはR : アルギニン

HisまたはH : ヒスチジン

PheまたはF :フェニルアラニン

TyrまたはY : チロシン

TrpまたはW ProまたはP :トリプトファン : プロリン

10

AsnまたはN : アスパラギン

GInまたはQ : グルタミン

pGlu :ピログルタミン数

Xaa :未同定アミノ酸残基

16

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬等を下記の記号で表

記する。

Мe Ξ :メチル基 :エチル基

Вu :プチル基

20

Ρh

Ac :アセチル基 :フェニル基

Bom :ベンジルオキシメチル

: チアゾリジンー4(R)-カルポキサミド基

TC

25

ΒzΙ ・ベソジラ

: ベンジアオキシカルボニル

CI-ZBr-2: 2ープロモベンジルオキシカルボニル 2ークロルベンジルオキシカルボニル

Cl2Bzl : 2, 6ージクロロベンジル

| | | | | 25 Fura-2AM: | GDP : | PMSF : | | | CHAPS . | | NMP TFA | NMP TFA | HONB NMP TFA | NMP HONB TFA | HONB . NMP NMP TFA THAPS | HONB . HONB . HONB TFA THAPS | MeBzI DCC HONB NMP HONB TFA | Z MeBz1 DCC HONB NMP HONB TFA | Bom Z MeBz 1 DCC HONB NMP HONB TFA THAPS | Bom Z MeBzI DCC HONB NMP HONB | Bum Trl Bom Z MeBz1 DCC HONB NMP HONB | DNP Bum Trl Bom Z MeBzl DCC HONB NMP HONB NMP | Fmoc DNP Bum Tri Bom Z MeBzi DCC HONB NMP HONB | Tos Fmoc DNP Bum Tr! Bom Z MeBz! MeBz! NMP HONB NMP NMP | PAM Tos Fmoc DNP Bum Trl Bom Z MeBzl DCC HONB NMP HONB | PAM Tos Fmoc DNP Bum Trl Bom Z MeBzl DCC HONB NMP HONB | PAM Tos Fmoc DNP Bum Trt Bom Z MeBz1 DCC HONB NMP HONB | HOBI HOOB t PAM Tos Fmoc DNP Bum Tr1 Bom Z MeBz1 DCC HONB NMP HONB NMP | HOBI HOBI HOOBI PAM Tos Fmoc DNP Bum Tr! Bom Z MeBz! NMP HONB NMP TFA CHAPS | Boc : HOB! : HOOB t : HOOB t : HOOB t : HOOB t : HOOB : HOOB : HOOB : NMP HOOB : NMP HOOB : HOOD : HOOB : HOOD : H |
|------------|-----------------------------------|-------------------------|--------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------------------|--------------|----------------------------|-------------|-----------------------|--------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------------------------------|------------------------------|----------------------------------|-----------------------------|-------------------------------|--|-------------------------------------|---------------------------------------|---|--|---|--|--|--|---|--|--|
| # トファ | - N, N, N', N' - 四酢酸ペンタアセトキシメ | - (2-アミノ-5メチルフェノキシ)-エタン | オキサソリル)-5-ベンゾフラニロキシ]-2 | : 1 - [6-アミノー2- (5-カルボキシー2- | グアノシン-5'-ニリン酸 | : フェニルメチルスルホニルフルオリド | 1-プロパンスルホナート | 3ー[(3ーコラミドプロピル)ジメチルアンモニオ]ー | トリフルオロ酢酸 20 | : N-メチルピロリドン | キシイニド | : N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボ | : N-メチルピロリドン | : 1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボキシイミド | : N, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド | 4ーメチルベンジル | : ベンジルオキシカルボニル | ベンジルオキシメチル | トリチル 10 | ターシャリープトキシメチル | : ジニトロフェニル | N-9-フルオレニルメトキシカルボニル | : p-トルエンスルフォニル・ | : フェニルアセトアミドメチル 5 | 1, 2, 3 - ベンゾトリアジン | 3,4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソー | 1ーヒドロキシベンズトリアソール | : (ープチルオキシカルボニル | 78 | PCT/JPnJ/ms97 |
| (利) 型集品·3) | 以下の実施例1に | (配列番号:2) | 以下の実施例1に | [配列番号:1] | 本明細哲の配列表の | | сно | MeBzl | TFA | DCC | HOB t | Вос | CI-Z | B r - Z | PAM | NMP | EIA | HBSS | BSA | SDS | EDTA | | HEPES | | | | | F 1 u o - 3 AM | | 9F9F90/E0 OM |
| | 実施例1におけるPCR反応で使用したプライマー2の塩基配列を示す。 | | 以下の実施例1におけるPCR反応で使用したプライマー1の塩基配列を示す。 | | 啓の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。 | | : ホルミル | : 4ーメチルベンジル | : トリフルオロ酢酸 | :N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド | : 1ーヒドロキシベンズトリアゾール | :t-プチルオキシカルボニル | : 2 - クロルベンジルオキシカルボニル | : 2ープロモベンジルオキシカルボニル | :フェニルアセトアミドメチル | : N-メチルピロリドン | :エンザイムイムノアッセイ | :ハンクス平衡塩液・ | :セツ母語アアノミン | : ドデシル硫酸ナトリウム | : エチレンジアミン四酢酸 | ニル]エタンスルホン酸 | : 2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジ | トキシメチルエステル | シ) エタンーN, N, N', N'ー四酢酸ペンタアセ | ノキシ] ー2ー(2-アミノー5-メチルフェノキ | ヒドロキシー3ーオキシー9ーキサンテニル)フェ | : 1-[2-アミノー5-(2, 7-ジクロロー6- | 79 | |

チルエステル

(配列番号:3)

919191/fil O.M.

PCT/JP03/00597

80

以下の実施例 1 で得られたペプチド A 前駆体をコードする c D N A の塩基配列

を示す。

〔配列番号:4〕

以下の実施例1で得られたペプチドB前駆体をコードするcDNAの塩基配列

(配列番号:5)

ベプチドA前駆体のアミノ酸配列を示す。

(配列番号:6)

ベプチドA成熟体のアミノ酸配列を示す。

(配列番号:7)

10

ペプチドB前駆体のアミノ酸配列を示す。

(配列番号:8)

ベブチドB成熟体のアミノ酸配列を示す。

(配列番号:9)

15

配列番号:6で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を示す。

[配列番号:10]

配列番号:8で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を示す。

(配列番号:11)

配列番号:5 で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を示す。

(配列番号:12)

20

配列番号:7 で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を示す

[配列番号:13]

ヒトGPR14のアミノ酸配列を示す。

(配列番号:14)

ラットGPR14のアミノ酸配列を示す。

25

(配列番号:15)

マウスGPR14のアミノ酸配列を示す。Accession No. AAL34551

[配列番号:16]

ヒトGPR14をコードする塩基配列を示す。

WO 03/064646

81

PCT/JP03/00597

(配列番号:17)

ラットGPR14をコードする塩基配列を示す

(配列番号:18)

マウスGPR14をコードする塩基配列を示す。Accession No. AF441863

(配列番号:19)

以下の実施例2におけるPCR反応で使用したプライマー1の塩基配列を示す。

(配列番号:20)

(配列番号:21) 以下の実施例2におけるPCR反応で使用したプライマー2の塩基配列を示す。

10 以下の実施例2で得られたペプチドA前駆体マウスホモログをコードするcD

NAの塩基配列を示す。

(配列番号:22)

ペプチドA前駆体マウスホモログのアミノ酸配列を示す。

(配列番号:23)

15 以下の実施例3におけるPCR反応で使用したプライマー1の塩基配列を示す。

(配列番号:24)

以下の実施例3におけるPCR反応で使用したプライマー2の塩基配列を示す。

(配列番号:25)

以下の実施例3で得られたペプチドA前駆体ラットホモログをコードするcD

20 NAの塩基配列を示す。

(配列番号:26)·

ペプチドA前駆体ラットホモログのアミノ酸配列を示す。

(配列番号:27)

配列番号:22で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を示す。

25 (配列番号:28)

配列番号:26で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を示す。

hURPは、Escherichia coli TOP10/pCR2.I TOP0-hURPとして、2002年2月27日から、 後述の実施例1で取得された大腸菌(Escherichia coli)TOP10/pcr2.1 TOPO-

PCT/JP03/00597

Ç, hUGRPは、Escherichia coli TOP10/pCR2.1 TOP0-hUGRPとして、2002年2月27日か **産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに寄託番号FERM BP-7926として、** ら、日本国茨城県つくば市東1-1-1 中央第6(郵便番号305-8566)の独立行政法人 2002年2月7日から大阪府大阪市淀川区十三木町2-17-85 (鄭便番号532-8686) 後述の実施例1で取得された大脇廟(Escherichia coli)TOP10/pcr2.1 TOPO

10 財団法人 発酵研究所 (IFO) に受託番号IFO 16756として寄託されている。

mURPは、2002年3月13日から、日本国茨城県つくば市東1-1-1 中央第6(郵便番号 号FERM BP-7961として、2002年2月28日から大阪府大阪市淀川区十三本町2-17-81 (郵便番号532-8686) の財団法人 発酵研究所 (IFO) に受託番号IFO 16765とし 後述の実施例2で取得された大腸菌 (Escherichia coli) TOP10/pCR4-TOP0-の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに寄託番

15

His-TOPO-rURPは、2002年3月13日から、日本国茨城県つくば市東1-1-1 中央第6 て寄託されている。 (郵便番号305-8566) の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センタ 後述の実施例3で取得された大腸菌(Escherichia coli) TOP10/pCDNA3.1/V5

本町2-17-85(郵便番号532-8686)の財団法人·発酵研究所(IFO)に受託番号IFC ーに寄託番号FERM BP-7962として、2002年2月28日から大阪府大阪市従川区十三 16766として寄託されている。

20

囲を限定するものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュ デー・クローニング (Molecular cloning) に記載されている方法に従った。 以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の統

26

ヒト全脳CDNAからのペプチドA前駆体遺伝子およびペプチドB前駆体遺伝

子のクローニング

MO 03/064646

cDNAを鋳型とし、プライマー1(配列番号:1)およびプライマー2(配列番 柏AmpliTaq Gold Buffer 1/10 volumeとした。反応は、95℃で9分保温した後、 dNTP 0.2m M、 AmpliTaq Gold(パーキンエルマー社)1/100 volumeおよび10倍機 型としてcDNA調製液を5 ng mRNA相当分、プライマー各0.5μM、2.5 mM MgCl₁・ 号:2)を用いてPCR反応を行なった。PCR反応の液盘は 20μ lとし、組成は、鍵 ンダムプライマーを用いて逆転写を行ない、cDNAを作製した。作製したヒト金脳 reversetranscriptase (ギブコBRL社)を用い、添付のマニュアルにしたがってラ ヒト全脳polyA' RNA(クロンテック社)1.0μgを鋳型に、SuperScript

10 15 Terminator Cycle Sequence Ready Reaction Kit (パーキンエルマー社)を用い 社)を用いてプラスミドDNAを精製した。塩基配列決定のための反応は、BigDye 腸菌TOP10へ導入した。生じた形質転換体からQIA prep8 mini prep (キアゲン ジェン社)を用いてプラスミドベクターpcDNA2.1-TOPOへサプクローニングし、大 分保温して行なった。得られた反応被を用い、TOPO TA cloning kit(インビトロ 95℃・12秒、55℃・15秒、72℃・20秒のサイクルを45回繰り返した後、72℃で10 て行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。

が欠落したスプライシングパリアントと推定される配列番号: 4に示す塩基配列 その結果: 配列番号: 3 およびその2 5 2番目から2 8 9番目までの3 8 塩基

20 Y. Acad. Sci.、839巻、9-24頁、1998年)に続き、ウロテンシンIIと極めて類 前駆体蛋白から切り出されるとされるLys-Argの配列(Seidah, N. G.ら、Ann. を配列番号:5に示す。配列番号:5のC末には、通常生理活性ペプチドがその TAAに至る翻訳枠が存在した。この翻訳枠から翻訳される蛋白のアミノ酸配列 配列番号:3の塩基配列には、開始コドンであるATGから終止コドンである

25 似した配列であるACFWKYCY (配列番号: 6) が存在した。したがって、配列番 号:5の蛋白質からこの8アミノ酸残基からなるウロテンシン11関連ペプチド る領域の全長が含まれていたので、この配列を含むプラスミドで大腸菌TOP10を (ペプチドA成熟体)が成熟ペプチドとして切り出されることが予想される。 配列番号:3には、ペプチドA成熟体の前駆体である配列番号:5をコードす

91-91-90/CB OA

PCT/JP03/00597

形質転換し、Escherichia coli TOP10/pcr2.1 TOP0-hURPを得た

示す。配列番号:7は、スプライシングの違いによって額収枠が途中から異なる **粋が存在した。この館駅枠から翻訳される蛋白のアミノ酸配列を配列番号:7に** 関係であったが、配列番号:7の蛋白質からこのウロテンシン11関連ペプチド 24頁、1998年)に続き、成熟ペプチドと予想される8アミノ酸残基からなる配列 とされるLys-Argの配列(Seidah, N. G.ら、Ann. N. Y. Acad. Sci.、839巻、9-ものの、やはりC末に通常生理活性ペプチドがその前駆体蛋白から切り出される 塩茲配列にも、開始コドンであるATGから終止コドンであるTGAに至る額駅 号:7をコードする領域の全長が含まれていたので、この配列を含むプラスミド とが予想される。配列番号:4には、ベプチドB成熟体の前駆体である配列番 遺伝子関連ペプチド(ペプチドB成熟体)が成熟ペプチドとして切り出されるこ TASGGEGF (配列番号: 8) が存在した。この配列はウロテンシンIIとは全く無 で大腸菌TOP10を形質転換し、Escherichia coli TOP10/pcr2.1 TOP0-hUGRPを得 一方、配列番号:3のスプライシングバリアントと推定される配列番号:4の

5

5

実施例2

15

マウス全脳CDNAからのペプチドA前駆体マウスホモログ遺伝子のクローニ

- 80 25 reverseiranscriplase (ギブコBKL社)を用い、添付のマニュアルにしたがってラ 番号:20)を用いてPCR反応を行なった。PCR反応の被選は 20μ lとし、 脳cDNAを鋳型とし、プライマー1(配列番号:19)およびプライマー2(配列 組成は、鋳型としてcDNA調製液を10 ng mRNA相当分、プライマー各0.5μM. 2.5 ンダムプライマーを用いて逆転写を行ない、cDNAを作製した。作製したマウス全 マウス全脳polyA' RNA(クロンテック社)1.0μgを鋳型に、SuperScript
- volumeおよび10倍濃縮Buffer 1/10 volumeとした。反応は、94℃で5秒保温した mM MgCl₂,dNTP 0.2 mM、Advantage 2 Polymerase Mix(クロンテック社)1/50 で10分保温して行なった。得られた反応液を用い、TOPO TA cloning kit (イン 95℃・5秒、58℃・15秒、72℃・30秒のサイクルを35回繰り返した後、72℃

919190/fu O.M. PCT/JP03/00597

Terminator Cycle Sequence Ready Reaction Kit (パーキンエルマー社) を用い 社)を用いてプラスミドDNAを精製した。塩基配列決定のための反応は、BigDye 大腸樹TOP10へ導入した。生じた形質転換体からQIA prep8 mini prep(キアゲン ビトロジェン社)を用いてプラスミドベクターpCR4-TOPOへサブクローニングし. て行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。その結果、配列番号:2

るTGAに至る翻訳枠が存在した。この翻訳枠から翻訳される蛋白のアミノ政配 1に示す塩基配列が得られた。 列を配列番号:22に示す。配列番号:22のC末には、ペプチドA前駆体(ヒ 配列番号:21の塩基配列には、開始コドンであるATGから終止コドンであ

- 15 ĭ Sci.、839巻、9-24頁、1998年)に続き、ウロテンシンIIと極めて類似した配 チドA成熟体)が成熟ペプチドとして切り出されることが予想される。以上から 列であるACFWKYCV(配列番号:6)が存在した。したがって、配列番号:22の 切り出されるとされるLys-Argの配列 (Seidah, N. G.ら. Ann. N. Y. Acad ト型)(紀列番号:5)と同様に、通常生理活性ペプチドがその前駆体蛋白から 配列番号:21はベプチドA前駆体マウスホモログ遺伝子であると結論された。 蛋白質からもこの8アミノ酸残基からなるウロテンシン11関連ペプチド(ペプ TOP10を形質転換し、Escherichia coli TOP10/pCR4-TOP0-mURPを得た。 ドする領域の企長が含まれていたので、この配列を含むプラスミドで大脇菌 配列番号:21には、ペプチドA成熟体の前駆体である配列番号:22をコー
- 20

実施例3

ラット全脳 c D N A からのペプチド A 前駅体ラットホモログ遺伝子のクローニ

ラットMarathon Ready cDNA (Brain) (クロンテック社) 0.2 ngを鋳型とし、

25 プライマー1(配列番号:23)およびプライマー2(配列番号:24)を用い volumeとした。反応は、94℃で5秒保温した後、94℃・5秒、58℃・15秒、72℃ Polymerase Mix(クロンテック社)1/50 volumeおよび10倍機糖Buffer 1/10 $extsf{TPCR反応を行なった。PCR反応の液量は20<math>\mu$ lとし、組成は、鋳型として cDNA 0.2 ng. プライマー各0.5μM、2.5 mM MgCl; dNTP 0.2 mM、Advantage 2

919194/E0 OA

PCT/JPn3/mn597

õ

30秒のサイクルを35回繰り返した後、72℃で10分保温して行なった。得られた反応被を用い、TOPO TA cloning kit (インピトロジェン社) を用いてプラスミドベクターpcDNA3.1/V5-His-TOPOへサプクローニングし、大朋薗TOP10へ導入した。生じた形質転換体からQIA prep8 mini prep (キアゲン社) を用いてプラスミドDNAを精製した。塩基配列決定のための反応は、BigDye Terminator Cycle Sequence Ready Reaction Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。その結果、配列番号:25に示す塩基配列自動シーケンサーを用いて解読した。その結果、配列番号:25に示す塩基配列

Ç

が得られた。

配列番号: 25の塩基配列には、開始コドンであるATGから終止コドンであるTGAに至る翻訳枠が存在した。この翻訳枠から翻訳される蛋白のアミノ酸配列を配列番号: 26に示す。配列番号: 26のC末には、ペプチドA前駆体(ヒト型)(配列番号: 5)と同様に、通常生理活性ペプチドがその前駆体蛋白から切り出されるとされるLys-Argの配列(Seidah, N. G.ら、Ann. N. Y. Acad. Sci. 839巻、9-24頁、1998年)に続き、ウロテンシン11と極めて類似した配列であるACFWKYCV(配列番号: 6)が存在した。したがって、配列番号: 26で表されるフミノ酸配列を有する蛋白質からもこの8アミノ酸残基からなるウロテンシン11関連ペプチド(ペプチドA成熟体)が成熟ペプチドとして切り出されることが予想される。以上から、配列番号: 25で表される塩基配列は、ペプチドA前駆体ラットホモログ遺伝子であると結論された。

20 配列番号:2.5 には、ペプチドA成熱体の前駆体である配列番号:2.2をコードする領域の全長が含まれていたので、この配列を含むプラスミドで大腸歯 TOP10を形質転換し、Escherichia coli TOP10/pCDNA3.1/V5-His-TOP0-rURPを得た。

25 実施例4

ウロテンシンII関連ペプチド(ペプチドA):Ala-Cys-Phe-Trp-Lys-Tyr-Cys-Val(配列番号:6)の製造

市阪のBoc-Val-OCII_-PAM樹脂(0.77 mmole/g resin) 0.5 mmole 分をペプチド合成規ACT-90(Advanced Chemiech社)の反応相に入れ、Boc-strategy(NMP-

WO 03/064646 PCT/JP0J/00597

87 .

HOBI) ペプチド合成方法でBoc-Cys (McBzI)、Boc-Tyr (Br-Z)、Boc-Lys (CI-Z)、Boc-Trp (CHO)、Boc-Phe、Boc-Cys (McBzI)、Boc-Alaを順に導入して目的の保護ペプチド樹脂を得た。この樹脂0.32 gをp-クレソール2 ml、1.4-ブタンジチオール1.5 mlと共に無水弗化水素20 ml中 0 ℃ 6 0 分撹拌した後、弗化水菜を試圧留去し、残留物にジエチルエーテルを加えて沈殿を適遇した。この沈殿に5 0 %酢酸水を加えて抽出し、不溶部分を除き、抽出液を十分に濃糖後5 0 %酢酸水で充填したセファデックス (登録尚標) G-25カラム (2.0 x 80 cm) に付した。同溶媒で展開して主要国分を集め、凍結乾燥して類5Hペプチド118 mgを得た。このうち50 mgを6 M尿素水溶液100 mlに溶解し、蒸留数400 mlを加えて発軟の後、アンモー

10 二ア水を用いてpH8に調整し、緩やかに空気を吹込みながら機拌した。反応をHPLCで追跡し、SH体ペプチドのピークがすべてSS体に変化したことを確認した後酢酸を加えて溶液のpHを3に調整した。LiChroprep (整鈎商標) RP-18を充填した逆相クロマトカラム (2.6 x 60 cm) に付し、0.1% TFAな200ml.線いて0.1%、TFA含有20%アセとにトリル水200 mlで洗浄した。次に0.1% TFA含有20%アセトニトリル水300mlと0.1% TFA含有50%アセトニトリル水300mlを用いた線型勾配溶出を行ない、主要画分を集めて凍結乾燥し、白色粉末7.9 mgを得た。

ESI-MS: Nº 1017.1 (理論値 1017.2)

HPLC溶出時間: 9.9分

1ラム条件

20 カラム:Wakosi1-11 5C18HG 4.6 x 100mm 쳠離液:A液: 0.1% TFA-水、B液: 0.1% TFA含有アセトニトリルを用い、 A/B: 80/20~60/40~直線型設度勾配溶出(10分)

流速:1.0ml/分

25 実施例5

FLIPRを用いて測定したペプチドAによるヒトまたはラットSENR(GPR14)発現CHO細胞の細胞内Caイオン機度上昇活性の測定

実施例4に示す方法によって興造したペプチドA(配列番号:6)によるヒトまたはラットSENR(GPR14)発現CIO和胞の細胞内Caイオン徹度上昇活性の測定を

W0 03/064646

PCT/JP03/00597

88

FLIPR(モレキュラーデバイス社)を用いて行なった。

〒00 00/32627号公報に記載の方柱と同様にしてヒトSENR発現CHO柳胞およびラットSENR発現CHO柳胞を作製した。これらの柳胞を3 x 10⁴ cells/mlとなるように10%透析ウシ胎児血濟を含むDMEMに懸濁し、FLIPR用96穴プレート (Black plate clear bollom、コースター社)に分注器を用いて各ウェルに100μ1ずつ植え込み (3.0×10⁴ cells/100μ1/ウェル)、5% CO₂インキュペーター中にて37℃で一晩 培養した後、アッセイに用いた (以後ごのプレートを柳胞プレートと略する)・HANKS*/HBSS (ニッスイハンクス2 (日水製薬)9.8 g、炭酸水素ナトリウム0.35 g、HEPES 4.77 g、6 出水酸化ナトリウム溶液で pH7.4に合わせた後、フィルター 波菌処理)20 ml、250 ml Probenecid 200μ1、ウシ胎児血消 (FBS) 200μ1を混合したものにFluo 3-AM (同仁化学研究所)2パイアル (50μg)をジメチルスルフオキシド40μ1および20% Pluronic acid (モレキュラープローブ社)40μ1に容解して加えて混和し、8連ピペットを用いて培養液を除いた細胞プレートに各ウェル100μ1ずつ分注した後、5% CO₂インキュペーター中にて37℃で1時間イン

ート、コースター社)の各ウェルに2.5 ml Probenecid、0.1% BSAを含む HANKS//IBSS 150μ1を入れ、さらに種々の微度のペプチドAを添加してサンブルプレートを調製した。細胞プレートの色素ローディング終了後、IIANKS//IBSSに 2.5 ml Probenecidを加えた洗浄バッファーでプレートウォッシャー(モレキュ ラーデバイス社)を用いて細胞プレートを4回洗浄し、洗浄後100μ1の洗浄バッファーを残した。この細胞プレートとサンプルプレートをFLIPRにセットし、アッセイを行なった(FLIPRにより、サンプルプレートから50μ1のサンプルが細胞

15

キュベートして細胞に色紫をロードした。FLIPR用96穴プレート(V-Boltomプレ

プレートへと移される)。

実施例 6

WO 03/064646 PCT/JP03/00597

ç

ラクトパーオキシダーゼ往を用いた["1-Tyr"]ペプチドAの作製 DMSO 6μ|に溶かした、実施例4に示す方法によって製造したペプチドA(配列毎号:6)3 nmolを0.1 M HEPES (pH 7)に溶かした0.003%過酸化水素水6μl、0.1 M HEPES (pH 7)に溶かしたウクーゼ(シグマ社)10μg/mlを6μ|および["1]Nal 37 MBq (NENライフサイエンスプロダクツ社)6μ|と混合して窒温で30分間反応させた後、生成した["1]-Tyr"] ペプチドAを以下の条件で

用いたカラムはODS-80TM (4.6 mm x 15 cm)(トーソー社)、溶出液Aとして10% アセトニトリル/0.1% TFA、溶出液Bとして60%アセトニトリル/0.1% TFAを用 10 い、0-0 (2 min)、0-34 (3 min)、34-40 (5 min)、40-70 (37 min) %B/A+Bのグ ラディエント溶出法を行なった。流速は1 ml/min、カラム温度は40℃、検出は 215 nmとした。このHPLC条件では、["51-Tyr"] ペプチドAは24分付近に溶出した。

IPLC分取した。

実施例7

15 [""1-Tyr"]ベプチドAを用いた受容体結合実験 実施例 6 に記載した方法によって作製した[""1-Tyr"]ベプチドAおよびW0 200/32627号公報に記載の方法と同様にして瞬製したヒトまたはラットSENR (GPR14) 発現CHO細胞膜画分を用いて受容体結合実験を行なった。 ヒトSENR発現CHO細胞はあよびラットSENR発現CHO細胞から関製した細胞膜回分をヒトSENR発現CHO細胞およびラットSENR発現CHO細胞から関製した細胞膜回分をヒトSENR発現CHO細胞およびラットSENR発現CHO細胞から関製した細胞膜回分をリッセイ用パッファー (25 ml Tris-HCl、5 ml EDTA、0.05% CHAPS、0.1% BSA. 0.5 ml PMSF、1μg/ml ベブスタチン、20μg/ml ロイベブチン、4μg/ml E-64、pH 7.4) で各種濃度に希釈後、ポリプロピレン製試験管 (Falcon 2053) に200μ 1ず"つ分注した。最大結合量を測定するために2μ1のDMSOと10 mMの[""1-Tyr"]ベプチドA2μ1を膜画分溶液に添加した。また、非特異的結合を測定するために1

AND WIFE DAY

PCT/JP03/00597

90

度に依存した["MI-Tyr"]ペプチドAの特異的な結合が認められた。被験試料のとトSENRまたはラットSENRに対する結合阻害活性(阻害率(%))は、最大結合量(TB)から被検試料および["MI-Tyr"]ペプチドAを加えたときに適紅上に残った放射活性(X)を減じた値の特異的結合量(SB)に対する比率((TB-X)/SB x 100(%))で示される。

σ

ヒトまたはラットSENR発現CHO細胞から関喫した膜面分について膜画分機度をヒトSENR発現CHO細胞については70μg/ml、ラットSENR発現CHO細胞については1.9μg/mlにそれぞれ限定して、阻害率からペプチドAの50%阻害潰度([C_n値)を算出したところ、IC_n値は、ヒトSENR発現CHO細胞については2.8 nM、ラットSENR発現CHO細胞については1.4 nMであった。図2に種々の濃度におけるペプチドAの結合阻害活性を示す。

英施例 8

10

ペプチドAの麻酔下ラットの血圧に対する作用

10-12週齡の雄性₹istar rat (日本クレア) をチオプタバルピタールナトリウム (和光純菜工業, 100 mg/kg腹腔内投与) で麻酔した。トランスデューサーに接続した血圧測定用カテーテルをラットの左頚助脈に、静脈投与用カテーテル

(SP-35) を左大腿静脈にそれぞれ押入し固定した。ペプチドAは0.05% BSAを含む生理食塩水に溶解し10 nmol/kgとなるように静脈内投与した。血圧および心拍数はポリグラフ (NEC三栄社製) で連続的に記録した。その結果、ペプチドAは麻酔下におけるラットの平均血圧を15.7%低下させた。結果を図3に示す。

20

産業上の利用可能性

25

本発明のペプチド、本発明のペプチドをコードするDNA(本発明のDNAと略記する場合がある)および本発明のペプチドに対する抗体(本発明の抗体と略記する場合がある)は、(i)本発明のペプチドが関与する各種疾病の予防・治療剂、(ii)本発明のペプチドと本発明の蛋白質との結合性を変化させる化合物

WO 03/064646 PCT/JP0/J/00597

またはその塩のスクリーニング、(iii) 本発明のペプチドまたはその塩の定量、(iv) 遺伝子診断薬、(v) アンチセンスDNAを含有する医薬、(vi) 本発明の抗体を含有する医薬、(vii) 本発明のDNAを有する非ヒト動物の作製、(viii) 構造的に類似したリガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグ5 デザインなどの実施のために有用である。

また、本発明のペプチドAは、ウロテンシン11の受容体であるGPR14に 結合し、ウロテンシン11と同様な作用を有すると推定される。しかしながら、 本発明のペプチドAは、これまでに知られているウロテンシン11前駆体遺伝子 とは異なる前駆体遺伝子から生成する。従って、GPR14受容体を介したリガ

10 ンド応答が関与する疾患において、実際にはペプチドAが関与している場合は、 ウロテンシンII前駆体遺伝子の変動などを検出する方法を用いても、原因とな る遺伝子異常は見出されず、ペプチドA前駆体遺伝子の変動などを検出すること により、原因となる遺伝子異常、遺伝子変動等を見出すことが可能となる。

WO 9797646

PCT/JP03/00597

26

共の街田

- 1. 配列番号:8で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酢和別を会布することを禁管とするペプチドまたはその塩。
- ノ酸配列を含有することを特徴とするペプチドまたはその塩。 2. 配列番号:8で安わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはその塩。
- 3. 配列番号:7で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とする請求項1記載のペプチドまたはその塩。
- 4. 請求項1配歳のペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド。
- 10 5. DNAである請求項4記彙のポリヌクレオチド。
- 6. 配列番号:10で表される塩基配列からなるポリヌクレオチド。
- 7. 配列番号:4または配列番号:12で衰される塩基配列からなるポリヌク
- 8. 婦求項5記載のポリヌクレオチドを含有する組換えベクター
- 15 9. 耐求項8記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 10. 請求項9記載の形質転換体を培養し、請求項1記載のベプチドを生成・ 審額せしめることを特徴とする請求項1記載のベプチドまたはその塩の製造法。
- 11. 請求項1記載のペプチドまたはその塩を含有してなる医薬。
- [2. 請求項4記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬。
- 13. 請求項4記職のポリヌクレオチドを含有してなる診断薬。

20

- 14. 請求項1記録のペプチドもしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体。
- 15. 請求項14記載の抗体を含有してなる医薬。
- 16. 耐水項14記載の抗体を含有してなる診断薬。
- 25 17. 配列番号:5で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とするペプチドまたはその塩。
- 18. 配列番号:5で表わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはその塩
- 19. 配列番号:22で表わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはその

.

91919161 OW

PCT/JP03/00597

č

- 20. 配列番号:26で表わされるアミノ酸配列からなるペプチドまたはその
- 21. 請求項17記載のペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド。
- 22. DNAである請求項21記載のポリヌクレオチド・
- 23. 配列番号:3または配列番号:11で表される塩基配列からなるポリヌクレオチド。
- 24. 配列番号:21または配列番号:27で表される塩基配列からなるポリ ヨカレオチド。
- 10 25. 配列番号:25または配列番号:28で安される塩基配列からなるポリヌクレオチド。
- 26. 請求項22記載のポリヌクレオチドを含有する組換えベクター
- 27. 崩求項26記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体
- 16 成・蓄積せしめることを特徴とする請求項17記載のペプチドまたはその塩の製造が
- 29. 請求項17記載のペプチドまたはその塩を含有してなる医薬
- 30. 請求項21記載のポリヌクレオチドを含有してなる医薬
- 31. 酔求項21記載のポリヌクレオチドを含有してなる診断薬
- 20 32. 請求項17記載のペプチドもしくはその部分ペプチドまたはその塩に対
- 33. 請求項32記載の抗体を含有してなる医薬
- 34. 請求項32記載の抗体を含有してなる診断薬。
- 3 5. 「蔚求項1記载のペプチドを用いることを特徴とする、蔚求項1記載のペ
- 25 プチドの活性を促進または阻容する化合物またはその塩のスクリーニング方法。
- 36. 請求項1配載のペプチドを含有することを特徴とする、請求項1記載の ペプチドの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キ
- ٠ 7
- 37. 請求項35記載のスクリーニング方法または請求項36記載のスクリー

919190/E0 OM PCT/JP03/00597

は阻害する化合物またはその塩。 ニング用キットを用いて得られうる、請求項1記載のペプチドの活性を促進また

- 5 堪との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。 塩とを用いることを特徴とする、該ペプチドまたはその塩と該蛋白貿またはその ミノ酸配列を含有するペプチドまたはその塩と配列番号:13で表わされるアミ 3.8. 配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のア ノ散配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質またはその
- 10 塩とを含有することを特徴とする、該ペプチドまたはその塩と該蛋白質またはそ ミノ酸配列を含有するペプチドまたはその塩と配列番号:13で表わされるアミ ノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質またはその 配列番号:6で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のア
- ニング用キットを用いて得られうる、配列番号:6 で表わされるアミノ酸配列と 40. ・ 静求項38記歳のスクリーニング方法または静求項39記歳のスクリー の塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

15

- 番号:13で表わされるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列 同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチドまたはその塩と配列 41. 繭求項4記歳のポリヌクレオチドを用いることを特徴とする、鯖求項1 を含有する蛋白質との結合性を変化させる化合物またはその塩
- 記彙のペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリ

20

- 甚配列を含有するポリヌクレオチドである篩求項41記歳のスクリーニング方法 1 記載のペプチド遺伝子の発現を促進または阻審する化合物またはその塩のスク ポリヌクレオチドが配列番号:10または配列番号:12で表される塩 請求項4記録のポリヌクレオチドを含有することを特徴とする、請求項
- 進または阻害する化合物またはその塩。 ニング用キットを用いて得られうる、請求項1記載のペプチド遺伝子の発現を仮 請求項41記載のスクリーニング方法または請求項43記載のスクリー

25

リーニング用キット。

配列番号:9 で装される塩基配列を含有するポリヌクレオチドを用いる

MO 03/064646 PCT/JP03/00597

同一のアミノ酸配列を含有するペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化合 物またはその塩のスクリーニング方法。 ことを特徴とする、配列番号:6 で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に

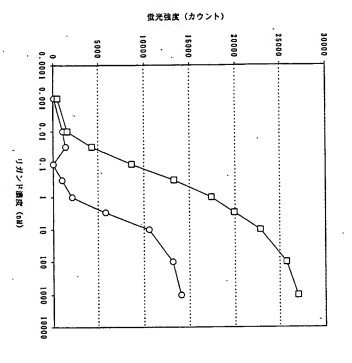
- ヌクレオチドである酵求項45記載のスクリーニング方法 ポリヌクレオチドが配列番号:11で表される塩基配列を含有するポリ
- ることを特徴とする、配列番号:6 で表されるアミノ酸配列と同一または実質的 合物またはその塩のスクリーニング用キット・ に同一のアミノ敵配列を含有するペプチド遺伝子の発現を促進または阻害する化 配列番号:9で表される塩基配列を含有するポリヌクレオチドを含有す
- 10 ニング用キットを用いて得られうる、配列番号:6 で表されるアミノ酸配列と同 たは阻害する化合物またはその塩。 一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するペプチド遺伝子の発現を促進ま 請求項45記載のスクリーニング方法または請求項47記載のスクリー
- 請求項37、40、44または48記載の化合物またはその塩を含有し

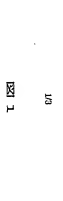
15

- 防・治療剤である請求項11、12、15、29、30、33または49記載の 50. 中枢神経疾患、循粟器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患の予
- **斯蒸である請求項13、16、31または34記載の医薬** 51. 中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患の診

20

- たはその塩の有効量を投与することを特徴とする中枢神経疾患、循環器疾患、心 腎臓疾患または泌尿器系疾患の予防・治療方法。 哺乳動物に対して、請求項37、40、44または48記載の化合物ま
- 中枢神経疾患、循環器疾患、心疾患、腎臓疾患または泌尿器系疾患の子
- 25 防・治療剤を製造するための請求項37、40、44または48記載の化合物ま たはその塩の使用。





919190/CB OA

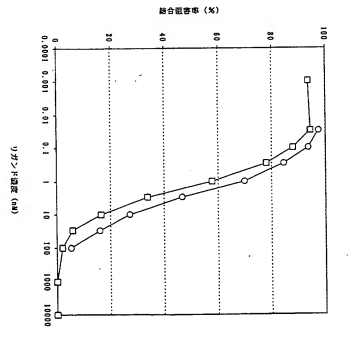
PCT/JP03/00597

WO 03/064646

PCT/JP03/00597

2

2/3



3/3

<130> 3018WOOP

<150> JP2002-017591

<151> 2002-01-25

<120> New peptide and its use

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.

1/19
SEQUENCE LISTING

919190/ft OA

PCT/JP03/00597

919194/EB O.M.

PCT/JP03/00597

me (memHz)

<160> 28

<150> JP2002-107045 <151> 2002-04-0

<210> 1

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> Primer

<223>
<400> 1

ctgaaticca aagctataga aatalccatc

<213> Artificial Sequence
<220> Primer
<223>
<400> 2

<211> 31

<210> 2

30

gigagiagai acalaiaiti iccigatali c

cctclcaage acigitigei tiggacleel maetiigita teegigiiga tilliillaea itgaccigga aagicigiii cittigciagi ccagaagali tiliiilaaca igaacaagal <213> Human <212> DNA (211) 439 <210> 3 alcigignat ggangancai alcilancen agganaigan alaitinnag alanananata **400> 3** ctclicical colagonano gagotigoti tigganalao igigiliana gotititoto aaaagaacag clagiggagg agaaggalic igagacgicc laigcigiag aiggiciaii titcaacact gacciagect tacciaacaa aciggaagaa citaaccage iggaaaaget tacaaalogt gaggaacial tgciggolot actgaataaa aattitgali locaaagaco 91-91-90/E0 OM 2/19PCT/JP03/00597 180 120 360 300 420 <212> PRT <211> 119 **<400>** 5 ⟨213⟩ Humar MO 03/064646

PCT/JP03/00597

cotologage adigitiget liggacied aaciligita teegigiiga tittitiaca <211> 401 <210> 4 atolgigoat ggaogacoat alottacoca agganalgaa atatticoag alaagaanta tigaccigga aagiciglii cillgclagi ccagaagali iiilitaaca igaacaagal <213> Human <212> DNA actgigilia aagciittic telggaigea aaaaaagala a cciaignigi agaiggicia lininitele aleciagnaa angagniign liliggaaal tilcaacaci goiggaaaag claaaagaac agoiagigga ggagaaggai toigagacgi **400> 4** lacaaalogi gaggaaciai igoiggoici acigaatana aalitigali toonaagaco 300 240 180 120

lggalgcaaa aaaagalaa

(211) 119
(212) PRT
(213) Human
(400) 5
Met Asn Lys lie Leu Ser Ser Thr Val Cys Phe Gly Leu Leu Thr Leu 5
5
10
15
Leu Ser Val Leu lie Phe Leu Gin Ser Val His Gly Arg Pro Tyr Leu 20
20
25
30
Thr Gin Gly Asn Glu lie Phe Pro Asp Lys Lys Tyr Thr Asn Arg Glu 35
40
40
45
Glu Leu Leu Leu Ala Leu Leu Asn Lys Asn Phe Asp Phe Gin Arg Pro 50
50
55
60
Phe Asn Thr Asp Leu Ala Leu Pro Asn Lys Leu Glu Glu Leu Asn Gin 65
70
75
80
Leu Glu Lys Leu Lys Glu Gln Leu Val Glu Glu Lys Asp Ser Glu Thr 90
95
Ser Tyr Ala Val Asp Gly Leu Phe Ser Ser His Pro Ser Lys Arg Ala 100
105
Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val
115

<210> 6
<211> 8
<212> PRT
<213> Human

Ala Cys Phc Trp Lys Tyr Cys Val

<400> 6

a

<210> 5

<211> 81 <210> 7 Glu Leu Leu Ala Leu Leu Asn Lys Asn Phe Asp Phe Gln Arg Pro Met Asn Lys Ile Leu Ser Ser Thr Val Cys Phe Gly Leu Leu Thr Leu **<400>** 7 <213> Human <212> PRT Thr Gin Gly Asn Glu Ile Phe Pro Asp Lys Lys Tyr Thr Asn Arg Glu Leu Ser Val Leu IIe Phe Leu Gln Ser Val His Gly Arg Pro Tyr Leu 919190/fü OM <211> 8 <210> 8 Phe Phe Asn Thr Ala Gly Lys Ala Lys Arg Thr Ala Ser Gly Gly Glu Gly <211> 24 <210> 9 <213> Human <212> PRT Thr Ala Ser Gly Gly Glu Gly Phe **400> 8** <213> Human <212> DNA 70 1/19 75 60 PCT/JP03/00597 80 <210> 12 gellgetill ggaaalacig igil <213> Human acagctagig gaggagaagg aitc <400> 10 <213> Human <212> DNA <211> 24 <210> 10 **<400> 9** WO 03/064646 galggiciai icicilcica icciagcaaa cgagciigci iliggaaala cigigii galaaaaaal alacaaaleg igaggaacia iigeiggele taelgaataa aaaliiigat attititiac aaleigigea iggaegaeca taiettaeee aaggaaaiga aatattieea algancanga tectetenng cacigitige illiggaetee tanciligit alcegigitg **<400> 11** <212> DNA <211> 357 <210> 11 attititiae naietgigea iggaegaeca taietlaece naggnaniga naintiteen atgaacaaga tecteteaag caelgitige titggaelee taaciilgit ateegigitg <213> Human <212> DNA <211> 243 ciggaaaagc taaaagaaca gciagiggag gagaaggati cigagacgic claigcigia ticcaaagac ciiicaacac igacciagcc itacciaaca aaciggaaga aciiaaccag **<400> 12** 5/19 PCT/JP03/00597 120 300 240 180 120 24 60

919190/E0 OM 6/19PCT/JP03/00597

gaiaagaaat alacaaaleg igaggaacia ilgeiggele tacigaalaa aaaliligat 5 ticcaaagac cilicaacac lgciggaaaa gciaaaagaa cagciagigg aggagaagga 240 180

<400> 13 <210> 13 <211> 389 <212> PRT <213> Human

Mei Ala Leu Thr Pro Giu Ser Pro Ser Ser Phe Pro Gly Leu Ala Ala

Thr Gly Ser Ser Val Pro Glu Pro Pro Gly Gly Pro Asn Ala Thr Leu

Val Ala Thr Gly Thr lle Gly Thr Leu Leu Ser Ala Met Gly Val Val Asn Ser Ser Trp Ala Ser Pro Thr Glu Pro Ser Ser Leu Glu Asp Leu

Gly Val Val Gly Asn Ala Tyr Thr Leu Val Val Thr Cys Arg Ser Leu 65

Arg Ala Val Ala Ser Hel Tyr Val Tyr Val Val Asn Leu Ala Leu Ala

Asp Leu Leu Tyr Leu Leu Ser lle Pro Phe lle Val Ala Thr Tyr Val

Thr Lys Glu Trp His Phe Gly Asp Val Gly Cys Arg Val Leu Phe Gly 120

Leu Asp Phe Leu Thr Net His Ala Ser lle Phe Thr Leu Thr Vai Met

Scr Ser Glu Arg Tyr Ala Ala Val Leu Arg Pro Lcu Asp Thr Val Gln

155 160

919190/E0 OM

PCT/JP03/00597

Arg Pro Lys Gly Tyr Arg Lys Leu Leu Ala Leu Gly Thr Tro Leu Leu

Ala Leu Leu Thr Leu Pro Val Met Leu Ala Met Arg Leu Val Arg

Arg Gly Pro Lys Ser Leu Cys Leu Pro Ala Trp Gly Pro Arg Ala His Arg Ala Tyr Leu Thr Leu Leu Phe Ala Thr Ser lle Ala Gly Pro Gly

Leu Leu lle Gly Lou Leu Tyr Ala Arg Leu Ala Arg Ala Tyr Arg Arg

Ser Gln Arg Ala Ser Phe Lys Arg Ala Arg Arg Pro Gly Ala Arg Ala Leu Arg Leu Val Leu Gly lle Val Leu Leu Phe Trp Ala Cys Phe Leu

Pro Phe Trp Leu Trp Gln Leu Leu Ala Gln Tyr His Gln Ala Pro Leu

Ala Pro Arg Thr Ala Arg lie Val Asn Tyr Leu Thr Thr Cys Leu Thr 295 280

Tyr Gly Asn Ser Cys Ala Asn Pro Phe Leu Tyr Thr Leu Leu Thr Arg

Asn Tyr Arg Asp His Leu Arg Gly Arg Val Arg Gly Pro Gly Ser Gly

Gly Gly Arg Gly Pro Val Pro Ser Leu Gln Pro Arg Ala Arg Phe Gln

Arg Cys Ser Gly Arg Ser Leu Ser Ser Cys Ser Pro Gln Pro Thr Asp

Ser Lcu Val Leu Ala Pro Ala Ala Pro Ala Arg Pro Ala Pro Glu Gly 375 380

Pro Arg Ala Pro Ala

919190/EU O.M. 8/19 PCT/JP03/00597

<400> 14 385 Met Ala Leu Ser Leu Glu Ser Thr Thr Ser Phe His Met Leu Thr Val ⟨213⟩ Rat <212> PRT **<211> 386** <210> 14

Asn Ser Ser Trp Ser Gly Pro Thr Asp Pro Ser Ser Leu Lys Asp Leu Ser Gly Ser Thr Val Thr Glu Leu Pro Glu Asp Ser Asn Val Ser Leu

Val Ala Thr Gly Val lle Gly Ala Val Leu Ser Ala Met Gly Val Val

Arg Ala Ser Ala Ser Met Tyr Val Tyr Val Val Asn Lou Ala Leu Ala Gly Met Val Gly Asn Val Tyr Thr Leu Val Val Met Cys Arg Phe Leu

Asp Leu Leu Tyr Leu Leu Ser Ile Pro Phe Ile Ile Ala Thr Tyr Val 110

Thr Lys Asp Trp His Phe Gly Asp Val Gly Cys Arg Val Leu Phe Ser 105

Leu Asp Phe Leu Thr Met Ilis Ala Ser lie Phe Thr Leu Thr Ilc Mct

Ser Ser Glu Arg Tyr Ala Ala Val Leu Arg Pro Leu Asp Thr Val Gln 140

145 155

Arg Ser Lys Gly Tyr Arg Lys Leu Leu Val Leu Gly Thr Trp Leu Leu

165 175

Val Leu Tyr Leu lle Leu Gly Ile Val Leu Leu Phe Trp Ala Cys Pho

Pro Leu Thr Pro Glu Thr Ala Arg lle Yal Asn Tyr Leu Thr Thr Cys Leu Pro Phe Trp Lou Trp Gln Leu Leu Ala Gln Tyr His Glu Ala Met

Leu Thr Tyr Gly Asn Ser Cys lle Asn Pro Leu Leu Tyr'Thr Leu Leu Thr Lys Asm Tyr Arg Glu Tyr Leu Arg Gly Arg Glm Arg Ser Leu Gly 320

Ser Ser Cys His Ser Pro Gly Ser Pro Gly Ser Phe Leu Pro Ser Arg

Val His Lou Gln Gln Asp Ser Gly Arg Ser Leu Ser Ser Ser Ser Gln

365

Gin Ala Thr Giu Thr Leu Met Leu Ser Pro Val Pro Arg Asn Gly Ala 370 375 380

Leu Leu

385

MO 03/064646

Arg Gly Ser Lys Ser Leu Cys Leu Pro Ala Trp Gly Pro Arg Ala His

Arg Thr Tyr Leu Thr Leu Leu Phe Gly Thr Ser Ile Val Gly Pro Gly

Ser Gin Gin Ala Ser Phe Lys Gin Thr Arg Arg Leu Pro Asn Pro Arg 245

265

Leu Vai lie Gly Leu Leu Tyr Vai Arg Leu Ala Arg Ala Tyr Trp Leu

Ala Leu Leu Thr Leu Pro Met Met Leu Ala IIc Gln Leu Yal Arg

9/19

PCT/JP03/00597

<210> 15 919190/F0 OA 10/19 PCT/JP03/00597

<211> 385 <212> PRT **<400>** 15 <213> Mouse

Met Ala Leu Ser Leu Glu Ser Thr Ser Phe Pro Net Leu Ala Val Scr

Arg Ser Thr Ala Ser Glu Leu Pro Gly Gly Phe Asn Yal Ser His Asn

Ser Ser Trp Thr Gly Pro Thr Asp Pro Ser Ser Leu Gln Asp Leu Val

Ala Thr Gly Val lie Gly Ala Val Leu Ser Thr Met Gly Val Val Gly

Val Val Gly Asn Val Tyr Thr Leu Val Val Met Cys Arg Phe Leu Arg

Ala Ser Ala Ser Mei Tyr Val Tyr Val Val Asn Leu Ala Leu Ala Asp

Leu Leu Tyr Leu Leu Ser lie Pro Phe ile Val Ala Thr Tyr Val Thr

Lys Asp Trp HIs Phe Gly Asp Val Gly Cys Arg Val Leu Phe Ser Leu

Asp Phe Leu Thr Met His Ala Scrile Phe Thr Leu Thr Ile Met Ser

Ser Glu Arg Tyr Ala Ala Val Leu Arg Pro Leu Asp Thr Val Gln Arg 160

Ser Lys Gly Tyr Arg Lys Leu Leu Ala Leu Gly Thr Trp Leu Leu Ala

Leu Leu Thr Leu Pro Met Net Leu Ala Ile Arg Leu Val Arg Arg

185 190

919190/EB OW

PCT/JP0J/00597

Cly Ser Lys Ser Leu Cys Leu Pro Ala Trp Gly Pro Arg Ala His Arg

Val lie Gly Leu Leu Tyr lie Arg Leu Ala Arg Ala Tyr Trp Leu Ser Thr Tyr Leu Thr Leu Lou Phe Gly Thr Ser lie Val Gly Pro Gly Leu

Gin Gin Aia Ser Phe Lys Gin Thr Arg Arg Leu Pro Asn Pro Arg Vai

Pro Phe Trp Leu Trp Gln Leu Leu Ala Gln Tyr Ilis Gln Ala Met Pro Leu Tyr Leu Ile Leu Gly Ile Val Leu Leu Phc Trp Ala Cys Phe Leu 260

Thr Tyr Gly Asn Ser Cys lle Asn Pro Phe Leu Tyr Thr Leu Leu Thr Leu Thr Pro Glu Thr Ala Arg lle lle Asn Tyr Leu Thr Ala Cys Leu

Ser Cys Arg Gly Pro Gly Ser Ala Gly Ser Phe Leu Ser Ser Arg Val Lys Asn Tyr Arg Glu Tyr Leu Arg Gly Arg Gln Arg Ser Leu Gly Ser

His Leu Gin Gin Asp Ser Gly Arg Ser Leu Ser Ser Asn Ser Gin Gin Ala Thr Glu Thr Leu Val Leu Ser Pro Val Pro Pro Asn Gly Ala Phe 365

Val

370

375

385

<210> 16

<211> 1167

919190/fb O.M. 12/19PCT/JP03/00597

<212> DNA **400> 16** <213> Human

alggegetga ceceegagie ecegageage liceelggge iggeegeeae eggeagelet gageceaget ecetggagga cetggtggee aegggeacea tigggaetet getgteggee gigcoggago ogcolggogg coccaaogca accolcaaca golocigggo cagoogaco egecerangg gelacegean gelgelggeg elgggeneel ggelgelgge gelgelgetg cigacegica igageagega gegetaegei geggigeige ggeegeigga caeegigeag gigggeigee gegigeiell eggeelggae licelgacea igeaegeeag calcileaeg elgeleagea teceetteat egiggeeace laegicacea aggagiggea elleggggae egigeggigg celecalgia egiclaegig gleaaceigg egelggeega celgeigiae algggegigg igggegiggi gggeaaegee lacaegeigg iggleaeeig eegeleeeig goggggoong ggoigoloal ogggolgolo lacgogogoo lggonogogo clacogoogo acgelgeeeg lgalgelgge calgeggelg glgegeeggg gleecaagag celgigeeig aactacegeg accacetgeg eggeegett eggggceeg geagegggg aggeeggggg accigocica coiacggoaa cagoigogoo aaccociico iciacacgoi goloaccagg geceaglace accaggeere gelggegeeg eggaeggege gealegleaa claceigace ciggscales igoiscicit ciggscoisc ticolscool toissoisis scasoiscic cccgcctggg cocgliceel coelgoagee cogegeeege liceagegel gilogggeeg elecelgiet gegeeegagg gleecaggge eeegeg tectgeagee carageeear tgacageete gtgetggeee cageggeeee ggeeegaeet legeagegeg celeciicaa gegggeeegg eggeegggg egegeget gegeeiggig gcccgcgcgc ccaccgcgcc tacctgacgc tgctcltcgc caccagcate 1140 1080 167 840 780

<210> 17

<211> 1158

<212> DNA

<213> Rat

<400> 17

919190/E0 OM

PCT/JP03/00597

eglgeelegg celecatgia egiciaigig gleaacelag egelggelga ielgelgiae gaicecagei cecigaaaga ecilgiggee aegggigica leggggeagi geleicagee gigacigago igociggiga ciccaacgig icocicaaca giicoiggio oggoccaaca alggeleiga geetggagle tacaacaage titeatalge teaeegigle eggaageact giggagecig geliggicat iggaelgeie taigleegie iggeeaggae elaciggela accolaccea tgalgetige calceageig gleegeaggg gelelaagag celeigeeig egelectagg gitacegian gelgelggig elgggeneet ggilgelgge aelgelgeig cigaccaina igageagega aegeinigea geegineign ggéeieigga caeagiceag gigggoigea gagicelett lagueiggae lleeigacaa igeaegeeag caiciteace cigcigagea ticectical catagecace tacgicaeta aggaciggea citiggagat algggtgigg igggcalggi gggaaaigla tacactitgg iggicatgig ccggiticig accaagaact alegagagta cetaegigge egecageggt caelgggiag tagitgeeae ctgaccacci gccicacita tggcaacagi igcalcaale cciigcicia cacictgcic ciggeocagi accaegagge caigecacig acieeegaga eigeaegeat igicaaciae atcollegeta tegicettet ettelgggee igettielae cellelggel giggengetg leleageang ettetttean geagacaegg eggetgeeca acceengggt getetacete ccagcelggg geoclogige ccaeeglact lacelaaegt igeleitigg gaeeageali cgtaacgggg ccclicic egelegeigi celecageag ceaacaggee acagagacee tealgeigie tecagicee ageceaggga giceiggeag ellecigece ageegagice acciecagea ggaeicggge 1140 1080 120 1158 480 420 360 240 180 840 720 660 600

<210> 18

<211> 1155

<213> Mous

<212> DNA

<400> 18

atggegetga geetggagte tacaagette eccatgetgg eegigteeag aageactgeg cccagcicce igcaagacci igiggccace ggiglcaleg gggcagigei cicaaccalg telgagelie elggiggeit laalgigiee cacaacagii eelggaelgg eecaacagai 80 120 60

9F9F90/C0 OW 14/19 PCT/JP03/00597 91-91-90/EB O.M. 15/19

PCT/JP03/00597

accalaatga gengigaaeg claigeagea glacigagge ecciggaeae egiceagege ggctgccgag itcicitiag cctggactic ctgacaalgc algccagcat citcaccctg cigageaite ceitealegi ageeaceiae gleaciaagg aeiggeaeil eggggaegig geologycol coalglacgi chaigiggic aacciggeee iggeigaeel geigialeig ggigiggigg gcglgglggg caaiglgiac acleiggigg icaiglgccg aiticlgcgl cagcaageit cetteaagea gacaeggegg etgeceaace ceagggitet etaceteate gcclggggcc cicglgccca ccgiacciac cigacgcigc iciligggac cagcaiiglg techagggli aceginagei gliggegelg ggeacelggi igelggeact gelgelgace cliggiateg iccitcicit elgggealge illeigecet leiggetaig geageigeig gggcciggcc iggicaligg gcigcicial alccglcigg ccagggccia liggcialcc tlacccalga igcilgccal ccggciggic cgiaggggci ctaagagcci cigccigcca ccagggagig ciggcageti celgiccage cgigiccace iccageagga ciegggeege aagaaciace gigagiacei gegiggeege cageggicae igggiageag ligeegigge actgeotyce teachtaegy caacagetye atenatered techetaeae telgeteace geocagiace accaggeeal gecacigaen ecegagaeig caegeaicaí caaciaceig leactgleet ceaacageea acaggeeaca gagaeecteg tgetgletee agtteeect 1140 960 900 840 660

aatggggcct tigig

<211> 31 <210> 19

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220> Primer

<223>

400> 19

gcattccacg gacggccalt gaagtaicig a

<u>د</u>

<211> 32 <210> 20

(211) 113

<212> PRT

<213> Mouse

<400> 22

Ser Val Met Asn Leu Phe Lys Ser Val Arg Gly Arg Pro His Leu Sei

20

<223>

<220> Primer

(213) Artificial Sequence

<212> DNA

<400> 20

gilliteliet citeigleta licagaaata te

32

<211> 392

<210> 21

<212> DNA

<213> Mouse

<400> 21

cligacilga aaailiggii teleigilag gacaggaaga galiililaac algaaggict atottoccag canaciggaa gaacilagac aggiaaagaa gtigagagac iggaliaigg cigigogigg acggecacai cigagoicag gacaigagli gillocagoi anagaacaig aacgagciig illiiggaag tacigigici ga aagcaaagaa cactgggcig tccaatgcii tagacaaili alciiciici cacactaaaa cageicaaga gaagiigaee egaaaleeig giilaeagag geeeileeae geiggiggag titicaaccie teleiggigi ggaeteelga etilgligle iginalgane ellileanni 180 360 300 240 120

<210> 22

Met Lys Val Phe Ser Thr Ser Leu Trp Cys Gly Leu Leu Thr Leu Leu

25

| <400> 24 Illinggigle celleting glataticag 30 | <223> | (220) Primer | <213> Artificial Sequence | <212> DNA | ⟨211⟩ 30 | <210> 24 · | | clgacligac ilganaalii ggilicicig 30 | <400> 23 · · · · · · · · · · · · · · · · · · | <223> | <220> Primer | <213> Artificial Sequence | <212> DNA | <211> 30 | <210> 23 | | Val | 100 105 110 | Leu Ser Ser His Thr Lys Lys Arg Ala Cys Phe Trp Lys Tyr Cys | 85 90 95 | Trp lle Met Glu Ala Lys Asn Thr Gly Lcu Ser Asn Ala Leu Asp Asn | 65 70 75 80 | Leu Pro Ser Lys Leu Glu Glu Leu Arg Gln Yal Lys Lys Leu Arg Asp | 50 55 60 | Leu Thr Arg Asn Pro Gly Leu Gln Arg Pro Phc His Ala Gly Gly Asp | . 35 40 45 | Ser Gly His Glu Leu Phe Pro Ala Lys Glu His Ala Ala Gln Glu Lys | . 16/19 | WO n3/n64646 PCT/JPn3/nns97 |
|---|-------|---|---------------------------|---|----------|---|---------|---|--|-----------|--------------|---------------------------|-----------|----------|--------------------------------|---|---|---|--|---|---|-----------------------|---|-------------|---|-----------------------|---|---------|--------------------------------|
| ilis Ala Giy val Asp Leu Pro Ser Lys val Giu Giu Giu Leu Arg Gin Ceu 65 70 75 80 | | Leu Pro Leu Gly Leu Leu ile Arg Asn Pro Gly Phe Gln Arg Pro Ala | 35 40 45 | Ser Gly His Glu Leu Phe Pro Ala Glu Glu His Thr Thr Gln Glu Lys | 20 25 30 | Ser Val Thr Thr Leu Leu His Ser Val Arg Gly Arg Pro His Leu Ser | 5 10 15 | Met Lys Phe Phe Ser Thr Ser Leu Cys Phe Gly Leu Leu Ala Leu Leu | | ⟨213⟩ Rat | <212> PRT | (211) 118 | (210) 26 | | ititggaaal acigigicig agactiii | gelgageegi ceaalgeili agacaageta teeteileee accetaliaa aegageiige | aaagiggaag aaciiagaca gciaaagaag cigagagaal ggiilaiggo ggcaaagagi | cigcigalee gaaacceigg litecagagg ecegeceaig eiggigiaga tiigeceage | lcaggacaig agitailicc agclgaagaa cacacgacic aggagaaaaci accgcigggi | ciggcitigi igicigigac gacccillia calicigiac giggacggcc gcalcigagc | llagaacigg aagagailii laacaigaag liciicicaa ciicicicig ciliggacic | <400> 25 | ⟨213⟩ Ra! | . <212> DNA | <211> 388 | <210> 25 | | 61//1 | WO azina-1646 PCT/JPti3/no.597 |

<400> 27 Lys Lys Leu Arg Giu Trp Phe Mei Giu Ala Lys Ser Ala Giu Pro Ser 919190/E0 OW <211> 354 algaagiici iclcaaciic iclcigciii ggaciccigg ciligiigic igigacgacc ctiticaaal cigigogigg acggocacat cigagoloag gacalgagii giitocagoi _ 120 Asn Ala Leu Asp Lys Leu Ser Ser His Pro Ile Lys Arg Ala Cys gaagaacaca cgactcagga gaaactaccg cigggicigc igaiccgaaa ccciggiiic cilitacali ciglacgigg acggccgcai cigagcicag gacaigagii atticcagci **<400> 28** <213> Rat <212> DNA <210> 28 cacactaaaa aacgagctig tiitiggaag tactgigte gelggiggag alciteceag caaaciggaa gaacitagae agglaaagaa gilgagagae aaagaacaig cagcicaaga gaagiigacc cgaaaiccig giilacagag gccciiccac algaaggiel ilicaaccie iciciggigi ggacicciga ciligiigie iglaalgaac <213> Mouse <212> DNA <211> 339 <210> 27 Phe Trp Lys Tyr Cys Val tggattalgg aagcaaagaa cacigggelg tecaalgett lagacaattt aleitettet 15 205 Ξ PCT/JP03/00597 300 240 240 081 180 120

cagaggeceg eccalgelgg lglagallig eccageanag lggaaganel lagacagela angangelga gayanalggil lalggaggen angangtigelg ageegleenn lgelllagae

WO 03/064646 PCT/JP03/00597

aagetaleet elleecaeee tallanaega geligetiil ggaaalaeig igie

354

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/JP03/00597

| _ | | | | | | | | | | | | | | | _ | _ | | | | | | |
|--------------|-----------------------------------|--|------------------------|---|---|---|---|--|---------------|------------------------------|--------------|---|---------------------------|--|---------------------------------|--|-------------------------------------|--|---|--|---|----------------|
| : | Name and mailing a Japanese | Date of the a | "P" docume | "O" docume | "L" docume | "E" earlier | A docume | - Furthe | | | ⊅ | | A | | Ā | Category* | c. bocu | Electronic data bas CA (SYN), GeneBank | Documentali | Minimum docume | Int.Cl ⁷ G01N33/ A61K49/ According to Inte | |
| | dics of the ISA/ Patent Office | Date of the actual completion of the international search 25 Aprill, 2003 (25.04.03) | but later | special reason (na specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other | doubts on priority claim(s) or which is tion date of another citation or other | considered to be of particular relevance, earlier document but published on or after the international filing that | Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not | Further documents are listed in the continuation of Rox C. | 2001-322949 A | September, 2001 (13.09.01) | 1 (TA | 18 January, 2001 (18.01.01), & AU 200058484 A & JP | 01/04928 A1 (TAKEDA CHEM. | .000 (02.06.00), .89 A1 & EP .530110 A | WO 00/31265 A1 (INSERM INST NAT | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA(SYN), REGISTRY(STN), BIOSIS(DIALOG), GeneBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq | Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched | RCHED Intalion searched (classification system follower) International CONTRIGIONS INTERNATIONAL CONTRIGIONAL | ATION OF SUBJECT MATTER C12N15/09, C07K14/47, C07 50, G01N33/15, G01N33/566, 00, A61P25/00, A61P9/00, A mational Patent Classification (IPC) or to both | |
| T-tankama Na | Authorized officer | Date of mailing of t 20 May, | *&" document mem | considered to It | "Y" document of pa | "X" document of pa | "I" later document priority date an | See patent family annex. | | , 200136100 A | IND. LTD.), | 2001-69996 | IND. LTD.), | 1131436 A1 | SANTE & | ropriate, of the relev | | of data base and, w .OG), .Ot/PIR/Gene | extent that such doc | d by classification sym | C07K16/18, C12P 66, A61K38/17, A , A61P13/00, A61 both national classification s | |
| | | Date of mailing of the international search report 20 May, 2003 (20.05.03) | ber of the same patent | avolve an inventive ster one or more other such | step when the document is taken alone document of particular relevance; the | principie of incory und idicular relevance; the el or cannot be conside | published after the inte d not in conflict with the | mily annex. | | | | > | | | RECH | ant passages | | here practicable, sea 9 Se q | uments are included | bols) | K16/18, C12P21/02, C12N1/19, A61K38/17, A61K39/395, A61K48/00, 61P13/00, A61P13/12 mulonal classification and IPC | PCT/JP |
| | | ch report | family | considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such continued with one shrings to a person stilled in the set | step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be | uracisiano ine principio el inecity innocitying une invenioni do document of particular relevance; the delimed invention cannot bo considered novel or cannot be considered lo involve an impantiva | saier document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to | | 50, 51 | 26-36, 38, 39, 41-43, 45-47, | 1-18, 21-23, | 41-43, 45-47, 50, 51 | 1-18, 21-23, | 41-43, 45-47, 50, 51 | 1-18,21-23, | Relevant to claim No. | | rch terms used) | in the fields searched | | 1/19, A61K48/00, | PCT/JP03/00597 |
| _ | | | | | ď, | - 8 | | | | _ | | | | | _ | <u> </u> | Ш | | | | <u> </u> | <u> </u> |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/00597

| Box 1 Observations where certain claims were found ansearchable (Continuation of Item 2 of first street) This international exacts word has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: |
|--|
| 1. [X] Claims Nos.: 52 |
| |
| Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) o the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. |
| Gaims Nos.: 37, because they relate to |
| ningful international search can be carried out, specifically: and medicinal compositions relating to the above of |
| hus inv |
| compounds are involved therein. Inus, these (continued to take sever) 3. [] Chims Nos.: |
| because they are dependent claims and are not diafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(2). |
| Box II Observations where unity of invention is lucking (Continuation of Hem 3 of first sheet) |
| This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: The inventions as set forth in Claims 1 to 53 involve two groups of invention bearing the following technical features, i.e., a group of peptides havin |
| the amino acid sequences represented by SEQ ID NOS:5, 7 and 8 and anothe group of peptides having the amino acid sequences represented by SEQ ID NOS:2 |
| and 2b. In these two groups of inventions, the amino acid sequences have low homolog in these two groups of inventions, the amino acid sequences have low homolog with each other and thus there is seemingly no special technical feature i with each other and thus there is seemingly of inventions are not considere common. Such being the case, these two groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general as relating to a group of inventions so linked as to form a single general |
| 1. As all required additional search foes went timely paid by the applicant, this international search report covers all searchab claims. |
| As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite paymen of any additional fee. |
| 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report cove only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: |
| |
| is internations |
| Claims 1-18, 21-23, 26-36, 38, 39, 41-43, 45-47, 50 and 51. |
| Remark on Protest The additional scanch fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees. |
| |

Form PCT/ISA/Z10 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/00597

Continuation of Box No. I-2 of continuation of first sheet(1)

claims are described in an extremely unclear manner.

| 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 野原番号100-8915 東京都千代田区級が関三丁目4番3号 | 国際調査を完了した日 25.04.03 | * 引用文献のカテゴリー (A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの もの (E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願目 (以後に公妻されたもの (正) 優先権主張に聚義を提記する文献又は他の文献の発行 (日 | 図 C細の続きにも文献が列挙されている。 | A WO 00/31265 A1 (INSER) RECH MEDICALE) 2000.06.02&FR 2 1131436 A1&JP 200 A WO 01/04928 A1 (TAKEDA 1.18&AU 200058484 A& 6 A | 引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、 | C. 関連すると認められる文献 | 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、関査に使用した用原) CA(SYN)、RBGISTRY (STN)、BIOSIS(DIALDO)、GeneBank/EMBL/DMB]/GeneSeq、SwissProt/PIR/GeneSeq | 泉小田資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの | B. 関連を行った分野 関連を行った最小販資料(国際特殊分類(IPC)) Int. Cl' Cl2N15/00~09, CO7K14/47, Cl2P21/00~02 | A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(I P C)) I nt. C 1' C12N15/05, C0TX14/47, C0TX16/18, C12P21/02, C12N1/19, C01N33/50, C01N33/ K39/395, A61K48/00, A61K49/00, A61P25/00, A61P9/00, A61P13/00, A61P13/12 | 国際調查報告 |
|---|---------------------|---|-----------------------|---|--|-----------------|--|----------------------------|---|--|-----------------------|
| 特許庁審査官(福原のある環員) : 4N 8114 命木 恵理子 印 : 1016番号 03-3581-1101 内線 3448 | 国際阿查根告の死送月20.05.03 | の日の後に公教された文献 「丁」 国際出頭日又は優先日後に公教された文献であって 出版と予用するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は連歩性がないと考えられるもの 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他 上の文献との、当業者にとって自用である和台 上の文献との、当業者にとって自用である和台 上のて進歩性がないと考えられるもの 「&」 同一パラントファミリー文献 | □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 | (INSERM INST NAT SANTE & I-18, 21-23, 2 R 2 78 6 48 9 A 1 & E P 6-36, 38, 39, 4 2 0 0 2 - 5 3 0 1 1 0 A 1-43, 45-47, 5 TAKEDA CHEM IND LTD) 2001.0 1-18, 21-23, 2 A & J P 2 0 0 1 - 6 9 9 9 6-36, 38, 39, 4 1-43, 45-47, 5 0, 51 | 関連する 自は、その関連する箇所の表示 | | 腐変に使用した用原) MDL/DBJ/GeneSeq、SwissProt/PIR/GeneSeq | | | する分野の分類(国際特許分類(I P C)) C12N15/09, C07N14/47, C07X16/18, C12P21/02, C12N1/19, C01N33/50, C01N33/15, G01N33/566, A61K38/17, A61 K39/395, A61K48/00, A61K49/00, A61P25/00, A61P9/00, A61P13/00, A61P13/12 | 国際出版哲學 PCT/JP03/00597 |

| 模式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

3 旧文献名 及び一師の箇所が随連するとさは、その図連する箇所の表示 WO 01/66143 A1 (TAKEDA CHEM IND LTD) 2001.0 9.13&EP 1262195 A1&AU 200136100 A&JP 2001-322949 A 関連すると認められる文献 国際調查報告 国際出題番号 PCT/JP03/00597 1-18, 21-23, 2 6-36, 38, 39, 4 1-43, 45-47, 5 0, 51 関連する。

| 国院副查報管 | 温尿田原治学 アロエノリアロ3ノロロ597 |
|--|--|
| 第1組 「財東の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き) ・ 按照8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際開査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 成しなかった。 | の2の続き) 「報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 |
| 1. 図 請求の範囲 5.2 は、この国際調査機関が つまり、 | この国際関連機関が関連をすることを受しない対象に保るものである。 |
| 前水の範囲52は、治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT第17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。 | 法に関するものであって、PCT第17 だにより、この国際関を機関が国際調査 |
| 2. [X] 口状の範囲 37.40.44.48.40.53 は、有後総な国際関連をない国際出版の部分に係るものである。 0まり、 | 有機器は国際関連をすることができる国民まで所定の要件を傾たしてい 。 のまり、 に、 First and the trans to the transfer to the transf |
| 上記請求の範囲に係る化合物、医薬組成物はスクリーニング方法によって特定されており、当豚スクリーニング方法で得られるあらゆる化合物、医薬を包含するものでありながら、具体的にどのような化合物が包含されるのかが不明であるので、上記請求の範囲の記載は若しく不明確である。 | スクリーニング方法によって特定されているとのであり、今ろ化合物、医薬を包含するものであり、必のかが不明であるので、上記野来の領 |
| 3. □ 野水の範囲 は、従属貯水の範囲であ | は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定 |
| 第1個 発明の単一性が欠加しているときの意見(第1ページの3の続き) |)僚を) |
| 次に近くるようにこの国際田原に二以上の処別があるとこの国際国査機関は認めた | 4 金機関は移めた。 |
| 解求の範囲1-53に記載された発明は、配列番号5、7、8で表されるアミノ酸配列を有するペプチド群と、配列番号22、26表されるアミノ酸配列を有するペプチド群をその技術的特徴とする2つの発明を包含している。 上記2つの発明は、アミノ酸配列の相同性が低く、特別な技術的特徴を共有するものとは上記2つの発明は、アミノ酸配列の相同性が低く、特別な技術的特徴を共有するものといえず、これら2つの発明は、単一の一般的発明概念を形成するように連関しているものとは認められない。 | にある。7、8で表されるアミノ酸配列をアミノ酸配列を有するペプチド群をそのアミノ酸配列を有するペプチド群をそのの、特別な技術的特徴を共有するものとは念を形成するように連関しているものと |
| 1. 出題人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に射付したので、 の範囲について作成した。 | りて、この国際国主党会は、十人ての経立可能な請求 |
| 2. [] 追加関亜年数料を要求するまでもなく、すべての関査可能 加関重年数料の掛付を求めなかった。 | ナベての間査可能な関水の範囲について間査することができたので、迫 |
| 3. 3. 出級人が必要な追加限者手教料を一部のみしか期間内に給付しなかったので、付のあった次の額束の範囲のみについて作成した。 | サレなかったので、この国際周査報告は、手数料の納 |
| 4. 図 出版人が必要な追加協致手数料を期間内に納付しなかったので、 されている処明に係る次の請求の協画について作成した。 請求の範囲1-18, 21-23, 26-36, 38, 3 | とので、この国際四支和各は、情水の低間の最初に記載 8、39、41-43、45-47、50、51 |
| 追加調査手数料の異議の中立でに関する注意 □ 追加調査手数料の異議の中立でに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出題人から異語中立でがあった。 | of. |

模式PCT/ISA/210 (第1ページの模類 (1)) (1998年7月)

模式PCT/1SA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)